

Това обявление в интернет страницата на TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:168378-2020:TEXT:BG:HTML>

**България-Сливен: Медицински консумативи, с изключение на
химическите и хематологични консумативи, за еднократна употреба
2020/S 071-168378**

Обявление за поръчка

Доставки

Правно основание:

Директива 2014/24/ЕС

Раздел I: Възлагащ орган

I.1) Наименование и адреси

Официално наименование: „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД

Национален регистрационен номер: 119502733

Пощенски адрес: бул. „Христо Ботев“ № 1

Град: Сливен

код NUTS: BG342

Пощенски код: 8800

Държава: България

Лице за контакт: Радост Симеонова; Мариана Стойкова

Електронна поща: mbal.sl@iradeum.com

Телефон: +359 44611778

Факс: +359 44624326

Интернет адрес/и:

Основен адрес: www.mbal.sliven.net

Адрес на профила на купувача: <http://zop.mbal.sliven.net/>

I.2) Информация за съвместно възлагане на обществена поръчка

I.3) Комуникация

Документацията за обществената поръчка е достъпна за неограничен и пълен пряк безплатен достъп на:
<http://zop.mbal.sliven.net/auction/95/>

Допълнителна информация може да бъде получена от Горепосоченото/ите място/места за контакт

Офертите или заявленията за участие трябва да бъдат изпратени горепосоченото/ите място/места за контакт

I.4) Вид на възлагащия орган

Друг тип: съгл. чл. 5, ал. 2, т. 16 от ЗОП

I.5) Основна дейност

Здравеопазване

Раздел II: Предмет

II.1) Обхват на обществената поръчка

II.1.1) Наименование:

Периодични доставки на медицински изделия и консумативи по 36 (тридесет и шест) обособени позиции за нуждите на „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД

II.1.2) **Основен CPV код**
33141000

II.1.3) **Вид на поръчка**
Доставки

II.1.4) **Кратко описание:**

Периодични доставки на медицински изделия и консумативи по 36 (тридесет и шест) обособени позиции за нуждите на „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД.

Обособените позиции включват номенклатурни единици, като се изисква комплексност на предложението по обособената позиция. Гаранцията за изпъл. на договора в размер на 3 % (три процента) от прогнозната стойност на договора без включен ДДС. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена в една от следните форми: парична сума, банкова гаранция със срок на валидност срока на действие на договора плюс 2 (два) месеца или застраховка със срок на валидност срока на действие на договора плюс 2 (два) месеца. В случай че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването ѝ и сключването на нов договор.

II.1.5) **Прогнозна обща стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 659 281.67 BGN

II.1.6) **Информация относно обособените позиции**
Настоящата поръчка е разделена на обособени позиции: да
Оферти могат да бъдат подавани за всички обособени позиции

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**
Спринцовки и игли
Обособена позиция №: 1

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA19

II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД, гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.

1. Спринцовка 2 мл, двусъставна, без игла бр. 500 000
2. Спринцовка 5мл, двусъставна, без игла бр. 300 00
3. Спринцовка 10 мл, двусъставна, без игла бр. 215 000
4. Спринцовка 20 мл, двусъставна, без игла бр. 220 000
5. Спринцовка 1 мл, с игла 27 G x 1/2 бр. 3 000
6. Спринцовка 1мл инсулинова бр. 2 000
7. Игли за спринцовки тип луер
18 G/ 20 G/ 22 G/ 23 G/ 18 G 1 ?; / 27 G ? бр. 800 000
8. Игли със защитен механизъм за превенция от

Убождане след употреба 20 G 21 G 22 G 18 бр. 150 000

9. Спринцовка 50 мл, катетърен тип бр. 3 000

10. Катетър бъртерфлай / или еквивалентно/ 21 G 23 G 25 G бр. 1 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват: 1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; 2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 75 943.33 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление без предизвестие (без дължими неустойки и обезщетения) при условията на чл. 7, ал. 3 от ПМС № 146 от 9.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Консумативи за периферно венозно катетеризиране
Обособена позиция №: 2

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Периферен венозен катетър размери

16 G;18 G;20 G;22 G;24 G бр 160 000

2 Катетър за периферно венозно канюлиране

С размери 14 G 16 G; 18 G; 20G; 22 G;24 G бр 8 000

3 Капаче за абокат бр 8 000

4 Стерилна превръзка за интравенозен катетър 6/7 см бр 6 000

5 Стерилна превръзка за интравенозен катетър 6/8 см бр 90 000

6 Трипътно кранче за абокат бр 4 000

7 Комбиниран стопер за катетри и спринцовки бр 500

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено

от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 48 170.83 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Медицински изделия за перфузор
Обособена позиция №: 3

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 СПРИНЦОВКА 50мл бр 60 000

2 СИСТЕМА за перфузия бр 25 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном.единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица.Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 28 125.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Универсални системи за инфузия и трансфузия
Обособена позиция №: 4

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Система за инфузия бр 220 000

2 Система за инфузия с пластмасова игла бр 3 000

3 Система за хемотрансфузия с пластмасова игла бр 10 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 43 975.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Гравитационна интервенозна система и аспиратори за многодозови флакони
Обособена позиция №: 5

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.
1 Гравитационна интравенозна
Система за инфузионни разтвори бр 200
2 Аспиратор за безопасна аспирация
От мултидозови флакони бр 7 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

- 1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 7 558.33 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без

предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Катетри и сонди
Обособена позиция №: 6

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - EA26

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Катетър фoley двупътен различни размери

№ 8; 10; 12; 14; 16; 18;20; 22;2 Об. на балона 5- 30 мл 1 бр 1 300

2.Катетър фoley, обем на балона 5/15 мл

Различни размери от №14;16;18;20; 22; до 24 1 бр 1 000

3.Катетър Пецеров, различни размери №14;16;18;20; 22 1 бр 100

4.Катетър фoley трипътен различни размери

№14;16;18;20; 22;24 Обем на балона 5-30 мл 1 бр 200

5.Катетър нелатон различни размери №8;10;12;14;16;18;20;22;24;26 1 бр 8 000

6.Назодуоденална сонда,различни размери №12;14;16;18;20;22;24;26 1 бр 4 200

7.Сонда за хранене за бебета № 4; № 6; №8;№10 1бр 8 000

8.Катетър абдоминален различни размери, от №18 до №30 1 бр 2 000

9.Уринаторни торби стерилни бр 6 000

10.Уринаторни торби нестерилни бр 7 000

11.КАТЕТЪР аспирационен ендотрахеален G 10; 12; 14; 16; 18; 20; 22 бр 3 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 13 469.17 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Защитно облекло
Обособена позиция №: 7

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.

1. Маски с връзки нетъкан текстил бр 1 000
2. Маски с ластик нетъкан текстил бр 90 000
3. Шапки еднократни, бр 38 000
4. Престилки за посетители бр 3 000
5. Престилки от полиетилен бр 3 000
6. Калцуни бр 300 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 9 983.83 BGN

II.2.7) Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Ръкавици
Обособена позиция №: 8

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.

1. Полиетиленови ръкавици бр. 400 000
2. Нестерилна латексова ръкавица с пудра бр 400 000
3. Нестерилни нитрилови ръкавици бр 200 000
4. Нестерилни винилови ръкавици бр 60 000
5. Стерилни латексови ръкавици без пудра 1 бр. първична опаковка-1 чифт 14 200
6. Стерилни хирургични ръкавици с пудра 1 бр. първична опаковка-1 чифт 50 000
7. Латексови стерилни ръкавици без пудра,
Усилени за ортопедия 1бр. първична опаковка-1 чифт 9 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-

витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ.
2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.
3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 63 443.33 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Общ консуматив
Обособена позиция №: 9

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1.Остриета за скалпели различни размери №10 до №24 бр 20 000

2.Дръжка за острие за скалпел бр 20

3.ЕКГ електроди за възрастни бр 17 000

4.ЕКГ електроди за монитор детски бр 200

5.ЕКГ електроди за възрастни с гел бр 500

6.Контактен гел за Ултразвукова диагностика туба 5 л бр 50

7.Контактен гел за Ултразвукова диагностика туба 1 л бр 100

8.Пъпни клампи бр 3 500

9.Ленти за родилки и бебета 1 комплект 3 000

10.Шпатули за гърло бр 10 200

11.Контейнер за микробиологично изследване-15 мл бр 2 400

12.Контейнер за секрети 50-60 мл бр 13 000

13.Педиатричен колектор за урина, за момчета и момичета, нестерилен бр 200

14.Педиатричен колектор за урина, за момчета и момичета, стерилен бр 200

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 6 682.33 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Дренажи и дренажни системи

Обособена позиция №: 10

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - KA02

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Дренажна система "Редон" или еквивалентно размери дренаж СН 14; СН 16; СН 18 бр 400

2. Дренажна система "Редон" или еквивалентно размери СН 14; СН 16; СН 18 бр 100

3. Дренаж по КЕР или еквивалентно различни номера от № 9 до № 22 бр 30

4. Дренаж гофриран бр 230

5. Дренаж торакален СН 18; 20; 22; 24; 26 бр 50

6. Сет за торакален дренаж бр 250

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на

определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ.
2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.
3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 16 581.33 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Консумативи за инжектор Empowwer STA
Обособена позиция №: 11

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Спринцовки 200 мл със свързващ елемент с ниско налягане и тръба за пълнене бр 400

2 Свързваща туба бр 200

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 10 955.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Принадлежности за аспирация

Обособена позиция №: 12

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA28

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Сет за аспирация бр сет 1 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни

документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ.
2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.
3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3 091.67 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Хирургични конци полиамидни
Обособена позиция №: 13

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA42

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Хирургични конци полиамидни 000 бр 4 000

2 Хирургични конци полиамидни 0 бр 4 000

3 Хирургични конци полиамидни 2 бр 3 000

4 Хирургични конци полиамидни 4 бр 3 000

5 Хирургични конци полиамидни 6 бр 3 000

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 17 000.00 BGN

II.2.7) Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Спинални и епидурални игли и сетове за регионална анестезия
Обособена позиция №: 14

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA01

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Спинална игла размер G 18 x 3 1/2, дължина 88 мм 1 бр 100

2. Спинална игла размер G 20 x 3 1/2, дължина 88 мм 1 бр 100

3. Спинална игла с размер 22 G X 3 1/2, дължина 88 мм бр 600

4. Спинална игла с размер G 25x 3 1/2, дължина 88 мм бр 600

5. Спинална игла с размер G 27 x 3 1/2, дължина 88 мм бр 50

6. Сет за епидурална анестезия с епидурална игла по
Туохи или еквивалентно 1,3 x 80 мм, G 16 x 3 1/2" бр 20

7. Сет за епидурална анестезия с епидурална игла по
Туохи или еквивалентно 1,3 x 80 мм, G 18 x 3 1/2" 1 бр 20

8. Епидурални игли размер 18 G 1 бр 10

9. Епидурални игли размер 16 G 1 бр 10

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за

комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 2 037.50 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Консуматив за дихателна реанимация
Обособена позиция №: 15

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Кислородна силиконова маска за възрастни тип Ешман или еквивалентно бр 600

2. Кислородни маски за деца тип Ешман или еквивалентно бр. 200

3. Катетър назален за кислород за деца и възрастни бр 300

4. Небулайзер с аерозолна силиконова маска за деца бр 100

5. Небулайзер с аерозолна силиконова маска за възрастни бр 300

6. Ендотрахеална тръба с балон размери № 2,5; 3,0; 3,5;

4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; бр 4 000

7. Трахеална тръба за орално-назално приложение с балон

Размери № 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5 бр 100

8. Трахеостомни канюли от № 4, 5 до №10 бр 200

9. Водач за ендотрахеални тръби бр 50

10. Армирана тръба за ендотрахеална интубация размер от 4,5 до 8,5 бр 100

11. Удължител тип човка с ъглов конектор с дължина

13 см, към анестезиологична и дихателна апаратура бр 200

12. Удължител тип човка с ъглов конектор с дължина

20 см, към анестезиологична и дихателна апаратура бр 200

13. Удължител тип човка към анестезиологична и дихателна апаратура бр 20

14. Фиксатори за ендотрахеални тръби 54,65 см бр 1 000

15. Въздуховоди по Гьодел или еквивалентно различни размери-от 000 до №5 бр 300

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 22 776.67 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Затворена аспирационна система
Обособена позиция №: 16

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.

1. Затворена система ендотрахеална аспирация 12, 14, 16 Fg бр. 240

2. Затворена система затрахеостомна аспирация 14 Fg бр. 200

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 18 800.00 BGN

II.2.7) Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции: не

II.2.12) Информация относно електронни каталози

II.2.13) Информация относно средства от Европейския съюз

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Сетове за централна венозна катетаризация по селдингер
Обособена позиция №: 17

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1 Сет за централна венозна катетеризация с размери

14 G;16 G;18 G;20 G;24 G с еднолуменен катетър бр сет 300

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 9 000.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Анестезиологичен консуматив
Обособена позиция №: 18

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA01

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 30 см бр. 50
2. Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 40 см бр. 50

- 3.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 60 см бр. 50
 - 4.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 90 см бр. 50
 - 5.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 110 см бр. 50
 - 6.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 130 см бр. 50
 - 7.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 150 см бр. 50
 - 8.Силиконов гофриран шланг за апарат за ИБВ за възрастни 180 см бр. 50
 - 9.Респираторни тръби за деца с размери 25,45 60,85, 110,130,150,170 см бр. 10
 - 10.Силиконов балон за обдишване стандартен 0,5 л бр. 10
 - 11.Силиконов балон за обдишване стандартен 2,3 л бр. 20
 - 12.Силиконов балон за обдишване стандартен 3 л бр. 20
 - 13.Силиконов балон за обдишване стандартен 1,5 л бр. 20
 - 14.Лицева маска за анестезия, за еднократна употребас,
С надуваема подложка, размери 1;2;3; 4;5, 6 бр. 30
 - 15.Антибактериален / антивирален филтър за апарат за ИБВ бр. 100
 - 16.Комплект шлаухи за обдишване за еднократна употреба, за анестезия, състоящ
Се от два шланга по 1,5м и Y-конектор, балон 2л с шланг 0.8м, без латекс и PVC бр. 200
 - 17.Абсорбер на въглероден диоксид, туба 5 л бр. 30
- Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:
- 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:
 - 1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 16 960.50 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Хирургични игли

Обособена позиция №: 19

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA42

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,обли,размери от 18 мм. - 68 мм бр. 300
2. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,режещи,размери от 18 мм. - 68 мм. бр. 300
3. Игли хирургични,кожни и мускулни,3/8 кръг,обли, размери от 18 мм. до 68 мм. бр. 300
4. Игли хирургични,кожни и мускулни,3/8 кръг,режещи,размери от 18 мм. до 68 мм.бр. 300
5. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,обли, размери от 26 мм. до 70 мм., бр. 300
6. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,обли,размери от 45 мм. до 110 мм. бр. 300
7. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,обли, размери от 18 мм. до 37 мм. бр. 300
8. Игли хирургични,кожни и мускулни,1/2 кръг,обли,размери от 38 мм. до 48 мм. бр. 300
9. Игли хирургични,чревни,3/8 кръг,обли, от 18 мм. до 70 мм. бр. 300
10. Игли хирургични,чревни,1/2 кръг,обли,от 18 мм. до 68 мм. бр. 300

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества

по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 2 940.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Шевен материал за хирургия
Обособена позиция №: 20

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA42

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Дебелина на конеца 2/0; дължина на конеца приблизително 70 см; монофиламентен, плетен с покритие; виолет; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата 30, резербируем до 90 дни бр. 4 500

2. Дебелина на конеца 3/0; дължина на конеца приблизително 75 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8; размер на иглата 19-24, резербируем до 180 дни бр. 4 000

3. Дебелина на конеца 3/0; дължина на конеца приблизително 70 см; монофиламентен, плетен, с покритие; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата 30, резербируем до 42 дни бр. 4 000

4. Дебелина на конеца 3/0; дължина на конеца приблизително 75 см; монофиламентен, плетен с покритие; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата 26 бр. 3 800

5. Дебелина на конеца 4/0; дължина на конеца приблизително 70 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 1/2; размер на иглата 30 бр. 300

6. Дебелина на конеца 4/0; дължина на конеца приблизително 75 см; монофиламентен, плетен с покритие; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8; размер на иглата 30 бр. 300

7. Дебелина на конеца 5/0; дължина на конеца приблизително 75 см; монофил; вид на иглата режеща; форма на иглата 3/8; размер на иглата 19 бр. 500

8. Дебелина на конеца 0; дължина на конеца приблизително 90 см; монофиламентен, плетен с покритие; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата HRG 48, резербируем до 180 дни бр. 400

9. Дебелина на конеца 1; дължина на конеца приблизително 90 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата HR 48, резербируем до 180 дни бр. 400

10. Дебелина на конеца 2; дължина на конеца приблизително 90 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата HRG 48 резербируем до 180 дни бр. 300

11. Синтетичен резербируем конец 2 USP 4/0 дължина на конеца приблизително 75 см; вид на иглата 1/2; кръгла; размер на иглата 16 мм; бр. 200

12. Атравматичен конец 0 с бърза резорбция ? от резорбцията е до 7 ден бр. 300

13. Атравматичен хирургичен конец USP 2; дължина на конеца приблизително 90 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата HRG 48 бр. 400

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за

комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху коя

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 45 529.17 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Шевен консуматив за ортопедия и травматология

Обособена позиция №: 21

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA29

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) Описание на обществената поръчка:

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Резербируем, плетен конец, пълно разграждане; дебелина на конца 3/0; дължина на конца приблизително 75 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8; размер на иглата 16-24, резербируем до 90 дни бр. 100

2. Дебелина на конца 3/0; дължина на конца приблизително 75 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата ?; размер на иглата 26, резербируем до 180 дни бр. 100

3. Дебелина на конца 4/0; дължина на конца приблизително 75 см; вид на иглата обла; форма на иглата 3/8; размер на иглата 19-24, резербируем до 90 дни бр. 100

4. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 3/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата режеща; форма на иглата 3/8 кръг; размер на иглата 16 бр. 100

5. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 3/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8 кръг; размер на иглата HR 19-24 бр. 100

6. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 3/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата режеща; форма на иглата 3/8 кръг; размер на иглата 19-24 бр. 100

7. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 5/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8 кръг; размер на иглата 19 бр. 100

8. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 4/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата кръгла; форма на иглата 3/8 кръг; размер на иглата 19-24 бр. 100

9. Нерезербируем, плетен, дебелина на конца 4/0; дължина на конца приблизително 70 см; вид на иглата режеща; форма на иглата 3/8; кръгла; размер на иглата 19-24 бр. 100

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка - до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 456.67 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Шевен консуматив за акушерство и гинекология
Обособена позиция №: 22

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA12

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Синтетичен резербируем, плетен конец с покритие полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат с дебелина на конца 2/0,75 см; вид на иглата 1/2 кръгла; размер на иглата 30 мм. Средносрочна резорбция до 90 дни бр 3 000
2. Синтетичен резербируем, плетен конец с покритие с полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат, с дебелина на конца 1,90 см; вид на иглата 1/2 обла; размер на иглата 40 мм; средносрочна резорбция до 90 дни бр 4 000
3. Синтетичен резербируем плетен конец с покритие с полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат дебелина на конца 1,75 см; вид на иглата 1/2 обла; размер на иглата 48 мм; средносрочна резорбция до 90 дни; запазва повече от 65 % от първоначалната си здравина след след 14 дни. бр 4 800;
4. Дебелина на конца 1; дължина 5 x 45; лигатура см 600
5. Синтетичен, бързо резербируем, плетен конец с покритие-полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат. Пълна резорбция между 42-63 дни; запазва повече от 45 % от първоначалната си здравина след 7 дни при 37 C - размер на иглата 40 мм бр 600
6. Синтетичен, бързо резербируем, плетен конец с покритие-полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат. Пълна резорбция между 42-63 дни; запазва повече от 45 % от първоначалната си здравина след 7 дни при 37 C - размер на иглата 36-37 мм бр 600
7. Сет за епизиотомия включващ: синтетичен, бързо резербируем, плетен конец с покритие, пълна резорбция между 40-63 дни, състав полигликолова киселина, поликапролактон и калциев стеарат, дебелина на конца 1; 90 см; вид на иглата 1/2, кръгла; размер на иглата 40 мм- 2 бр и 1 бр с дебелина на конца 1; 75 см; вида на иглата 1/2, кръгла; размер 30 мм
1 бр. сет 800

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ.
2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.
3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; 2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

- II.2.5) **Критерии за възлагане**
Критериите по-долу
Цена
- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 44 300.00 BGN
- II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**
Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не
- II.2.10) **Информация относно вариантите**
Ще бъдат приемани варианти: не
- II.2.11) **Информация относно опциите**
Опции: не
- II.2.12) **Информация относно електронни каталози**
- II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**
Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не
- II.2.14) **Допълнителна информация**
В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.
- II.2) **Описание**
- II.2.1) **Наименование:**
Шевен консуматив за урология
Обособена позиция №: 23
- II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA48
- II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.
- II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.
1.Резербируем плетен PGA, дебелина на края 3/0; дължина на края приблизително 70 см;вид на иглата кръгла;форма на иглата ?;размер на иглата 30 мм, резербируем до 90 дни бр 280
2.резербируем плетен,дебелина на края 0; дължина на края приблизително 90 см;вид на иглата кръгла;форма на иглата ?;размер на иглата 48 мм, резербируем до 90 дни бр 300
3.Нерезербируем плетен конец 2/0; режеща игла; обиколка на иглата 30 мм,
Вид на иглата 3/8;дължина на края 70см; бр 300

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/. Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

- 1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 714.17 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без

предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Шевен консуматив за лицевочелюстна хирургия и ушно отделение
Обособена позиция №: 24

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA42

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана мярка прогнозно кол. 24 м.

1.Резорбируем,плетен конец 4/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см;вид на иглата 1/2;кръгла,размер на иглата приблизително 17-18 мм - бр. 800; 2.Резорбируем., плетен конец 4/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 20 мм- бр. 800; 3.Резорбируем., плетен конец 4/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 22 мм- бр. 800; 4.Резорбируем., плетен конец 3/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 26мм- бр. 800; 5.Резорбируем., плетен конец 3/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 100 см; вид на иглата 3/8;кръгла,обратно режеща; размер на иглата приблизително 19 мм- бр. 800; 6.Резорбируем., плетен конец 3/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 3/8;кръгла,обратно режеща; размер на иглата приблизително 24 -25- бр. 800; 7.Резорбируем., плетен конец 3/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, приблизително 100 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 17- 18 мм- бр. 800; 8.Резорбируем., плетен конец 5/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 3/8;кръгла,обратно режеща; размер на иглата приблизително 15 мм- бр. 800; 9.Резорбируем., плетен конец 5/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, приблизително 75 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 15 мм- бр. 800; 10.Резорбируем., плетен конец 5/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 3/8;кръгла,обратно режеща; размер на иглата приблизително 15 мм- бр. 800; 11.Резорбируем., плетен конец 5/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, 75 см; вид на иглата 3/8;кръгла,обратно режеща; размер на иглата приблизително 18-19 мм- бр. 800; 12.Резорбируем., плетен конец 6/0;изработен от полигликолова киселина с покритие поликапрол и калциев стеарат, приблизително 75 см; вид на иглата 1/2;кръгла, размер на иглата приблизително 12-13 мм- бр. 800.

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел,източник,процес, търг.

марка,тип,произход или производство,което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти,да се чете и разбира „или еквивалент“.Периодично повтарящи се

доставки по предварителни заявки на мед. изд. и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м.Задълж. е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите мед. изд. да бъде не по-малък от 60 % от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Мед. изд. трябва да:1.Отговарят на изискванията на ЗМИ;2.Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител-Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните мед. продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/;3.Притежават Сертиф. за качество-СЕ маркировка,съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Да е регистриран като търг. и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изд. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Тех. специф. брой от всяка ном. единица.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 23 200.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Дренажни сетове за супрапубичен дренаж
Обособена позиция №: 25

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - KA02

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Сет за супрапубичен дренаж разри СН 12;14;16;18;20 100 бр 100

2. Сет за супрапубичен дренаж разри СН 12;14;16;18;20 100 бр 100

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 12 000.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Стомаколектор
Обособена позиция №: 26

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA42

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1.Стомаколектор Торбичка за стома със стомаадхезив диск бр 1 600

2.Адхезивна Лечебна паста бр 100

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника,

включително участниците в обединението, когато е приложимо; 2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 4 200.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Сет за плеврална пункция
Обособена позиция №: 27

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA28

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Сет за плеврална пункция бр. сет 250

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на

определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3 937.50 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

- II.2.1) **Наименование:**
Антибактериални постелки
Обособена позиция №: 28
- II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA16
- II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.
- II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.
1. Антибактериална постелка 45 x 115 бр 50
2. Антибактериална постелка 60 x 115 бр 50
Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.
- II.2.5) **Критерии за възлагане**
Критериите по-долу
Цена
- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 5 000.00 BGN
- II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Сонда за Блякмор
Обособена позиция №: 29

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - CA55

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.

1. Сонда на Блякмор или еквивалентно - размер 18 бр 6

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /

или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да:
1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 430.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Офталмологични консумативи
Обособена позиция №: 30

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA28

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Микрохирургичен склерален нож за пункция 1, 3 мм бр 200
 2. Микрохирургичен нож за разрязване, разслояване и оформяне на Корнеалния тунел- 2,6 мм/2,75 мм бр 200
 3. Микрохирургичен нож с острие 15 градуса бр 100
 4. Микрохирургичен конец, монофиламент, найлон с Игла, неабсорбируем, атравматичен 10 нули бр 60
 5. Микрохирургичен конец с игла - коприна 7 нули, неабсорбируем, стерилен, атравматичен бр 60
 6. Микрохирургичен конец с триъгълна игла-коприна 4 нули, неабсорбируем, стерилен, атравматичен бр 60
 7. Конец -коприна 6 нули-неабсорбируем, стерилен, атравматичен с триъгълна игла бр 50
 8. Вискозубстанция - кохезивна – осмоларитет; тежковиско-310-50 мОsm/kg; лековиско –315+/-35 мОsm/kg; вискозитет най-малко 25 000 mPas; -3000+/-1000 cps; ph 7, +/-0,4 бр 240
 9. Вискозубстанция-дисперсивна, 2% Hydroxypropyl Methylcellulose; стерилен; апирогенен; невъзпаляващ високоеластичен разтвор на силно пречистена 2 % хидроксипропил метилцелулоза със средномолекулно тегло 3 000 000 далтона, разтворена в изотоничен, физиологичен буфер. бр 240
 10. Хипоалергична лепенка 3М или еквивалент /1.25 см/9.14 м /хипоалергенна; нежна; двупосочно късане; силно прилепване бр 60
 11. Следоперативна очна лепенка, въздухопропусклива, абсорбираща, незалепваща, хипоалергична бр 300
- Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват: 1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; 2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

- II.2.5) **Критерии за възлагане**
Критериите по-долу
Цена
- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 38 520.75 BGN
- II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**
Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не
- II.2.10) **Информация относно вариантите**
Ще бъдат приемани варианти: не
- II.2.11) **Информация относно опциите**
Опции: не
- II.2.12) **Информация относно електронни каталози**
- II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**
Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не
- II.2.14) **Допълнителна информация**
В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.
- II.2) **Описание**
- II.2.1) **Наименование:**
Консумативи за ортопедия
Обособена позиция №: 31
- II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA29
- II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.
- II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.
1. Система за кожно съшиване с метални скоби бр 60
2. Сет за смяна на тазобедрена става бр. сет 150
3. Сет за смяна на колянна става бр. сет 100
4. Стерилно фолио за покриване на оперативно поле размери 40 см x 42 см бр 100
Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се

доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 10 021.67 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Операционни чаршафи за еднократна употреба
Обособена позиция №: 32

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33694000 - LA21

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1. Стерилен сет еднократен универсален бр 200
2. Стерилен еднократен операционен комплект за лапароскопски процедури бр 100
3. Стерилна престилка, с размери M, L, XL, XXL бр 150
4. Еднократни стерилни чаршафи размер 75 x 90 см бр 200
5. Еднократни стерилни чаршафи размер 90 x 100 см, бр 200
6. Еднократни стерилни размер 150 x 240 см бр 200

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1. Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3. Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно. 3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват: 1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо; 2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 9 250.83 BGN
- II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**
Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не
- II.2.10) **Информация относно вариантите**
Ще бъдат приемани варианти: не
- II.2.11) **Информация относно опциите**
Опции: не
- II.2.12) **Информация относно електронни каталози**
- II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**
Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не
- II.2.14) **Допълнителна информация**
В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.
- II.2) **Описание**
- II.2.1) **Наименование:**
Сет за клизма
Обособена позиция №: 33
- II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**
33140000 - LA23
- II.2.3) **Място на изпълнение**
код NUTS: BG342
Основно място на изпълнение:
Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.
- II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**
№ наименование предпочитана прогнозно
Мярка кол. 24 мес.
1. Сет за клизма бр. сет 7 000
Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за

съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да:
1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 13 416.67 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Регистрационна хартия

Обособена позиция №: 34

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

- 1.Термохартия за видеопринтер за ехограф размери 110/20 м ролка 400
- 2.Термохартия за фетален монитор размери 112 мм/110 мм тефтер 110
- 3.Термохартия за фетален монитор размери 112 мм/90 мм тефтер 100
- 4.Термохартия за фетален монитор размери 130 мм/120 мм тефтер 130
- 5.Регистрираща хартия за ЕКГ мод. АТ - 102, SCHILLER размери 210/280/180 тефтер 100
- 6.Регистрираща хартия за ЕКГ CARDRDIOLINE; Размери 60 /2000 ролка 140
- 7.Регистрираща хартия за ЕКГ мод. CUSTOMED 22012 размери 210/150/250 тефтер 100
- 8.Регистрираща хартия за ЕКГ модел SCHILLER АТ –2 plus; размери 210/280/215 тефтер 140
- 9.Регистрираща хартия хартия за ЕКГ мод. SCHILLER АТ– 01; размери 80 мм х70 м тефтер 20
- 10.Регистрираща хартия за ЕКГ мод.Kenz cardico 302; размер 112х90 м тефтер 180
- 11.Регистрираща хартия за ЕКГ за 1 канален FUKUDA; размер 63 мм х30 м ролка 50
- 12.Регистрираща хартия за ЕКГ мод. EDAN-SE- 3-20; размери 80х25 ролка 140
- 13.Регистрираща хартия за ЕКГ CARDRDIOLINE Размери 100 /20 ролка 200
- 14.Регистрираща хартия за ЕКГ CARDRDIOLINE DELTA 1 plus- триканален. Размери 60 мм/30 м ролка 150
- 15.Регистрираща хартия за ЕКГ Siemens Sicard 460 148/100/200 тефтер 200
- 16.Регистрираща хартия за ЕКГ CARDRDIOLINE AR 600 VIEW 60 мм/15 м ролка 150

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен

протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 11 355.42 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24
Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Консумативи за стерилизация
Обособена позиция №: 35

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA23

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1.Гладко фолио за опаковане с ширина 5 см и дължина 200м. ролка 20; 2.Гладко фолио за опаковане с ширина 7,5 см и дължина 200м. ролка 30; 3.Гладко фолио за опаковане с ширина 10 см и дължина 200м. ролка 40

4.Гладко фолио за опаковане с ширина 12 см и дължина 200м. ролка 40

5.Гладко фолио за опаковане с ширина 15 см и дължина 200см. ролка 50

- 6.Гладко фолио за опаковане с ширина 20см и дължина 200см. ролка 30
- 7.Гладко фолио за опаковане с ширина 25см и дължина 200см. ролка 20
- 8.Гладко фолио за опаковане с ширина 30см и дължина 200м. ролка 10
- 9.Гладко фолио за опаковане с ширина 40 см и дължина 200м. ролка 4
- 10.Химичен индикатор за стерилизация с пара при 134 градуса, клас 4 бр. тест 40 000
- 11.Химичен индикатор за стерилизация с пара при 121 градуса, клас 4 бр. тест 5 000
- 12.Химичен индикатор за стерилизация с Формалин, клас 4 бр.тест 1000
- 13.Химичен индикатор за стерилизация с Етиленоксид, клас 4 бр. тест 1000
- 14.Индикатор за суха стерилизация при 165 градуса бр. тест 10 000
- 15.Етикети за контейнери с индикатор за пара, размери 67x39 мм. бр. 6 000
- 16.Етикети за контейнери с индикатор за пара, размери 59x40 мм. бр. 10 000
- 17.Тест за контрол качеството на измиване в автоматични миялно-дезинфекционни машини бр. тест 1000
- 18.Биологични индикатори за пара 106 1 бр.ампула 100
- 19.Биологични индикатори за етилен оксид 1 бр.ампула 10
- 20.Bowie and Dick тест или еквивалентно оп.100 листа 10
- 21.Тест вложки хартиени за Bowie and Dick тест или еквивалентно оп 2
- 22.Филтри за контейнери, кръгли, размери диам. до 190 мм. бр 100
- 23.Филтри за контейнери, квадратни, размери 225/225 мм бр 100
- 24.Филтри за контейнери, правоъгълни, размери 118 /232 мм бр 100
- 25.Принтерна лента, съвместима за работа с пакетажна машина HAWO 850 ролка 50
- 26.Хартия, съвместима с принтер за автоклав BELIMED MST 6-6-12 ролка 50

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявления от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да: 1.Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ. 2. Представа каталози, брошури, или еквивалентно.3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка,Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 16 455.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Касети за стерилизация с етилен оксид

Обособена позиция №: 36

II.2.2) **Допълнителни CPV кодове**

33140000 - LA16

II.2.3) **Място на изпълнение**

код NUTS: BG342

Основно място на изпълнение:

Склад за медицински изделия на МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен“ АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1.

II.2.4) **Описание на обществената поръчка:**

№ наименование предпочитана прогнозно

Мярка кол. 24 мес.

1.Касети за стерилизация с етилен оксид бр 50

Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на медицински изделия и консумативи. Посочените количества по отделните ном. единици са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка от Възложителя; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия; 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни

документи за съответствие с приложимата Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ / или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/; Участникът е необходимо да:

1. Да е регистриран като търговец и да има право да осъществява търговия на едро с мед. изделия в съответствие с изискванията на ЗМИ - разрешение за търговия на едро с мед. изделия, издадено от ИАЛ.
2. Представи каталози, брошури, или еквивалентно.
3. Мостри - по посочения в Техническата спецификация брой от всяка ном. единица. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:1.наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемо-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителя и за коя номенклатурна единица се отнасят.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 000.00 BGN

II.2.7) **Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамична система за покупки**

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване: не

II.2.10) **Информация относно вариантите**

Ще бъдат приемани варианти: не

II.2.11) **Информация относно опциите**

Опции: не

II.2.12) **Информация относно електронни каталози**

II.2.13) **Информация относно средства от Европейския съюз**

Обществената поръчка е във връзка с проект и/или програма, финансиран/а със средства от Европейския съюз: не

II.2.14) **Допълнителна информация**

В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на ОП със същия предмет, договорът запазва действието си при същите условия до прикл. и и скл. на нов договор. Възложителят може да прекрати предсрочно скл. договор с писмено уведомление - без предизвестие /без дължими неустойки и обезщетения/ при условията на чл. 7. ал.3 от ПМС № 146 от 09.06.2015 г.

Раздел III: Правна, икономическа, финансова и техническа информация

III.1) **Условия за участие**

III.1.1) **Годност за упражняване на професионалната дейност, включително изисквания във връзка с вписването в професионални или търговски регистри**

Списък и кратко описание на условията:

Участниците трябва да са регистрирани като търговци и да имат право да осъществяват търговия на едро с медицински изделия в съответствие с изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) — разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ, или друг документ,

удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия. За чуждестранни лица — да са вписани в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени.

Производителите, установени на територията на Република БЪЛГАРИЯ, могат да извършват търговски сделки с произведените от тях медицински изделия без този документ на основание чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, като това обстоятелство се декларира в ЕЕДОП.

Деклариране:

Изискваната от възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, част IV „Критерии за подбор“, А „Годност“, т. 1 с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай че документът е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

Доказване:

Документите, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП са заверени копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия, издаден съгласно ЗМИ, и/или еквивалентно.

В случай че участникът участва като обединение, изброените изисквания се прилагат за обединението като цяло. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг кандидат или участник, не може да подава самостоятелно заявление за участие или оферта. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

III.1.2) **Икономическо и финансово състояние**

Списък и кратко описание на критериите за подбор:

Възложителят не поставя изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.

Изисквано минимално/ни ниво/а:

Възложителят не поставя изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.

III.1.3) **Технически и професионални възможности**

Списък и кратко описание на критериите за подбор:

1. Участниците трябва да прилагат система за управление на качеството, сертифицирана по БДС EN ISO 9001:2015 или еквивалент, и/или сертификат за внедрена система за управление на качеството по БДС EN ISO 13485:2016/AC:2018 за участника (когато е производител) или еквивалент с обхват, идентичен или сходен с предмета на поръчката. Под „обхват, сходен с предмета на поръчката“ да се разбира търговия с медицински изделия.

Деклариране:

За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството или еквивалент с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на участника от акредитиран орган и валиден към датата на подаване на документите, издаден на името на участника, в част IV „Критерии за подбор“, раздел Г от ЕЕДОП с посочване на №, обхват и орган, издал сертификата.

В случай че документът е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

2. Участниците да имат опит в доставката по предмета на поръчката, като през последните 3 години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, да има изпълнени доставки на медицински изделия или медицински консумативи, идентични или сходни с предмета на

обществената поръчка. Под „дейности, които са „сходни“ с предмета на обществената поръчка, да се разбира доставка на медицински изделия или медицински консумативи. Възложителят не поставя условие за обем.

Деклариране:

Обстоятелствата по се удостоверяват с представяне на информация — списък на доставките на медицински изделия, изпълнени през последните 3 години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите — таблица В „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП.

Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, с покриване на минималните изисквания за опит за една обособена позиция се счита, че изпълнението на минималните изисквания за опит е приложимо за всяка обособена позиция.

Преди сключването на договора за обществена поръчка възложителят изисква от участника, определен за изпълнител, да предостави актуални документи/доказателства по чл. 112 от ЗОП, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор.

Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция и критериите за подбор са еднакви, съгласно разпоредбата на чл. 47, ал. 10 от ППЗОП се допуска представяне на едно заявление/ЕЕДОП в електронен формат.

Изисквано минимално/ни ниво/а:

1. Участниците трябва да притежават сертификат по БДС EN ISO 9001:2015 или еквивалентен с обхват, идентичен или сходен с предмета на поръчката, издаден на участника от акредитиран орган и валиден към датата на подаване на документите и/или сертификат за внедрена система за управление на качеството по БДС EN ISO 13485:2016/AC:2018 за участника (когато е производител) или еквивалент, с предметен обхват проектиране, разработване и производство на медицински изделия (или еквивалентно), издаден на името на участника като производител от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

Доказване:

Документът, който се представят от участника, определен за изпълнител, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП е заверено копие на притежаван сертификат БДС EN ISO 9001:2015 и(или сертификат за внедрена система за управление на качеството по БДС EN ISO 13485:2016)AC:2018 или еквивалентни документи, освен в случаите, когато информацията е видна от публичен регистър, посочен при попълване на ЕЕДОП. Участникът може да представи и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, когато не е имал достъп до такива сертификати или е нямал възможност да ги получи в съответните срокове, по независещи от него причини. В този случай участникът трябва да е в състояние да докаже, че предлаганите мерки са еквивалентни на изискваните. Когато участникът е обединение, документът се представя само за участника, чрез който обединението доказва съответствието си с критериите за подбор. При участие на подизпълнители доказателствата за техническите възможности се представят и за тях, а изискванията към тях се прилагат съобразно вида и дела на тяхното участие. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

2. Участникът да има изпълнена през последните 3 години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко 1 доставка на медицински изделия или медицински консумативи, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка.

Доказване:

Участникът, определен за изпълнител, представя списък на доставките и доказателство за опит, преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП. Участникът сам избира формата на документа за доказателство за опит (договори, препоръки, референции, приемно-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други).

III.1.5) Информация относно запазени поръчки

III.2) Условия във връзка с поръчката

III.2.2) Условия за изпълнение на поръчката:

В процедурата може да участва участник, който отговаря на условията на чл. 10 от ЗОП и изискванията на възложителя. Участник, за когото са налице някои от основанията на чл. 54, ал. 1, от т. 1 до т. 7 включително, чл. 55, ал.1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП, чл. 107 от ЗОП, участници, които са свързани лица по смисъла на § 2, т. 45 от ЗОП, за обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС, за осъждания за престъпления по чл. 194 — 208, чл. 213а—217, чл. 219 — 252, чл. 254а—260 от НК, извършени нарушения по чл. 61, ал. 1, чл. 62, ал. 1 или 3, чл. 63, ал. 1 или 2, чл. 228, ал. 3 от КТ, извършени нарушения по чл. 13, ал. 1 от ЗТМТМ, при наличие на обстоятелствата по чл. 69 от ЗПКОНПИ, се отстраняват от процедурата. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението и документация на обществената поръчка, както и не представи оферта, която да отговаря на техническите изисквания и спецификации на възложителя, ще бъде отстранен от участие в процедура

III.2.3) Информация относно персонала, който отговаря за изпълнението на поръчката

Раздел IV: Процедура

IV.1) Описание

IV.1.1) Вид процедура

Открита процедура

IV.1.3) Информация относно рамково споразумение или динамична система за покупки

IV.1.4) Информация относно намаляване на броя на решенията или офертите по време на договарянето или на диалога

IV.1.6) Информация относно електронния търг

IV.1.8) Информация относно Споразумението за държавни поръчки (GPA)

Обществената поръчка попада в обхвата на Споразумението за държавни поръчки (GPA): не

IV.2) Административна информация

IV.2.1) Предишна публикация относно тази процедура

IV.2.2) Срок за получаване на оферти или на заявления за участие

Дата: 13/05/2020

Местно време: 16:00

IV.2.3) Прогнозна дата на изпращане на покани за търг или за участие на избраните кандидати

IV.2.4) Езици, на които могат да бъдат подадени офертите или заявленията за участие:

Български

IV.2.6) Минимален срок, през който оферентът е обвързан от офертата

Офертата трябва да бъде валидна до: 09/11/2020

IV.2.7) Условия за отваряне на офертите

Дата: 14/05/2020

Местно време: 10:00

Място:

Заседателна зала в административната сграда на „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД, гр. Сливен на адрес гр. Сливен, бул. „Христо Ботев“ № 1

Информацията относно упълномощените лица и процедурата на отваряне:

На отварянето на офертите могат да присъстват участниците в обществената поръчка, техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Раздел VI: Допълнителна информация

VI.1) Информацията относно периодичното възлагане

Това представлява периодично повтаряща се поръчка: не

VI.2) Информацията относно електронното възлагане

VI.3) Допълнителна информация:

1. Условието за изпълнение на поръчката, техническа спецификация и количества, указанията за подготовка на офертите, проект на договор и др. са посочени в документацията за участие, публикувана в профила на купувача.

2. Възложителят съгласно чл. 10, ал. 2 от ЗОП не поставя изискване обединенията да имат правна форма, за да участват при възлагането на обществена поръчка, но поставя условие за създаване на юридическо лице, когато участникът, определен за изпълнител, е обединение на физически и/или юридически лица.

3. Гаранцията за изпълнение е в размер на 3 % от (три на сто) от прогнозната стойност на договора без ДДС. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена от участника в една от следните форми: парична сума, банкова гаранция или застраховка със срок на валидност срока на действие на договора плюс 2 (два) месеца. Всеки участник сам избира формата, под която да представи гаранцията за изпълнение. Условието и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията са уредени в проекта за договор за обществена поръчка.

2. Оферираните медицински изделия и консумативи трябва да отговарят на изискванията на възложителя.

3. Участниците да представят каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации. В каталожните приложения следва да са заличени стойностите на цените в него, в противен случай участникът ще бъде отстранен.

4. Участникът да представи мостри — мостри — по посочения в техническата спецификация съответен брой от всяка номенклатурна единица от обособена позиция и в срок на годност.

Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

2. предмета на поръчката и обособената позиция, за която се представят мострите. Мострите да бъдат придружени с приемно-предавателен протокол и обозначени по начин, от който да е видно кой е производителят и за коя номенклатурна единица се отнасят;

5. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на възложителя за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия.

VI.4) Процедури по обжалване

VI.4.1) Орган, който отговаря за процедурите по обжалване

Официално наименование: Комисия за защита на конкуренцията

Пощенски адрес: бул. „Витоша“ № 18

Град: София

Пощенски код: 1000

Държава: България

Електронна поща: cpcadmin@cpc.bg

Телефон: +359 29884070

Факс: +359 29807315

Интернет адрес: <http://www.cpc.bg>

VI.4.2) Орган, който отговаря за процедурите по медиация

VI.4.3) Подаване на жалби

Точна информация относно краен срок/крайни срокове за подаване на жалби:

Жалба срещу решението за откриване на процедурата може да се подава в срока по чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП

VI.4.4) Служба, от която може да бъде получена информация относно подаването на жалби

VI.5) Дата на изпращане на настоящото обявление:

06/04/2020