

Това обявление в интернет страницата на TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:132119-2020:TEXT:BG:HTML>

**България-Сливен: Диагностични реактиви
2020/S 056-132119**

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 — икономист „ОП и маркетинг“

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/94/>

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:

Периодична доставка на консумативи, реактиви и затворена система за вземане на кръв и урина по 38 (тридесет и осем) обособени позиции за нуждите на лабораториите към „МБАЛ „Д-р Иван Селимински“ — Сливен“ АД

- II.1.2) **Основен CPV код**
33694000 - LA21
- II.1.3) **Вид на поръчка**
Доставки
- II.1.4) **Кратко описание:**
Периодична доставка на консумативи, реактиви и затворена система за вземане на кръв и урина по 38 (тридесет и осем) обособени позиции за нуждите на лабораториите към „МБАЛ „Д-р Иван Селимински — Сливен“ АД.
Обособените позиции включват номенклатурни единици, като се изисква комплексност на предложението по обособената позиция. Гаранцията за изпълн. 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: 886 595.52 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:**
Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор BS 300
Обособена позиция №: 1
- 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:**
№ Наим- е Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.
1 Албумин 4 x 500 мл. 4 оп. 8000
2 Алкална фосфатаза 4 x 60 мл. 4 оп. 960
3 GGT 4 x 60 мл. 6 оп. 1440
4 ALAT 4 x 250 мл. 10 оп. 10000
5 ASAT 4 x 250 мл. 10 оп. 10000
6 Амилаза 8 x 20 мл. 10 оп. 1600
7 Билирубин общ 5 x 120 мл. 16 оп. 9600
8 Билирубин директен 5 x 60 мл. 16 оп. 4800
9 Калций /метод: ортокрезолфтален 2 x 200 мл. 16 оп. 6400

- 10 Глюкоза 4 x 500 мл. 4 оп. 8000
- 11 Пикочна киселина 5 x 120 мл. 4 оп. 2400
- 12 Урея 10 x 100 мл. 14 оп. 14000
- 13 Креатинин 4 x 500 мл. 8 оп. 16000
- 14 Общ белтък 4 x 500 мл. 3 оп. 6000
- 15 Фосфор 6 x 30 мл. 14 оп. 2520
- 16 Магнезий 6x60 мл 6 оп. 2160
- 17 LDH 10 x 15 мл. 7 оп. 1050
- 18 Желязо - директен ференов метод 5x50/1x50 мл. 15 оп. 4500
- 19 ЖСК - директен ференов метод 1x40/1x12 мл. 10 оп. 520
- 20 Холестерол 4 x500 мл. 2 оп. 4000
- 21 Триглицериди 5 x 120 мл. 4 оп. 2400
- 22 HDL холестерол-директен метод 1x 240/1x80 ml 4 оп. 1280
- 23 LDL холестерол-директен метод 3x50/1x50мл. 4 оп. 800
- 24 СРК NAC 5 x 60 мл. 10 оп. 3000
- 25 СК-МБ 5 x 60 мл. 15 оп. 4500
- 26 Калибратор за СК-МБ /или еквивалентно/ 1x1 мл. 6 оп. 6
- 27 Контрол за СК-МБ /или еквивалентно/ 1x3 мл. 15оп. 45
- 28 Холинестераза 4x40/2x20 мл. 2 оп. 400
- 29 CRP-количествен - турбидиметричен 1 x 100 мл. 56 оп. 5600
- 30 CRP-качествен 1 x 100 теста 20 оп. 2000
- 31 CRP кол.- калибратор 1x1 мл. 5 5
- 32 CRP кол. - контрол 1 x 1 мл. 100 100
- 33 Реактив за НвА1С 1x21/1x7.7/1x50мл 30 оп. 30
- 34 НвА1С - калибратор оп. 3 оп. 3
- 35 НвА1С- контрола оп. 2 оп. 2
- 36 Липаза 1x38/1x20мл. 2 оп. 116
- 37 Липаза калибратор 1x1 2 2
- 38 USP /или еквивалентно/ - пирогалолов метод/спец. МА 2 x 60 мл 15 оп. 1800
- 39 USP /или еквивалентно/ - калибратор 1x1 мл. 3 оп. 3
- 40 Микроалбуминурия 1x50/1x10 мл. 30 оп. 1800
- 41 Контрол за Микроалбуминурия 1x1 мл. 48 оп. 48
- 42 Калибратор за микроалбуминурия 1x1 мл. 10 оп. 10
- 43 Контрол за USP 1x1 мл. 48 оп. 48
- 44 Контрол за урина универсален 10x10 мл. 5 оп. 500
- 45 Контролен патолог.серум 4 x 5 мл. 18 оп. 360
- 46 Контролен нормал.серум 4 x 5 мл. 18 оп. 360
- 47 Калибратор за ензими и субстрати-2 нива 2 x 1 мл. 6 оп. 12
- 48 Реакционни кювети за "BS 300" оп.х100 280000 бр. 280000
- 49 Почистващ разтвор за шлаухи BS 1x1000 ml 15 оп. 15000
- 50 Промиващ разтвор/алкален/ за BS 1x500 ml 3 оп. 1500
- 51 Промиващ разтвор/киселинен/ за BS 1x500 ml 3оп. 1500
- 52 Ревматоиден фактор 1 x 100 теста 30 3000
- 53 Реагентно шише,високо/50 ml/BS 300 бр. 100 100

54 Реагентно шише,ниско/50 ml/BS 300 бр. 100 100 .Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, да се четете и разбира „или еквивалент“. Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на реактиви и консумативи. Пос. кол-ва по отделните ном.един. 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; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия -не по-малък от 60 % 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 екв. 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/; 4. Да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 51 207.01 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**

Участникът е необходимо:

1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите.

Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи.

2. Да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Реактиви и консумативи за хематологичен брояч "Mindray BC 3000"

Обособена позиция №: 2

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:**

№ НАИМ-Е Предп- мярка Прогн- количество за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Миещ разтвор DIARINSE D 20 I /или еквивалентно/ туба 20 л. 32 бр 640

2 Лизиращ разтвор DIA-LYSE-DIFF-D-CF /или еквивалентно/ 500 мл. 72 оп. 36000

3 DIA-DILUENT-D 20 /или еквивалентно/ туба 20 л. 100 бр. 2000

4 Почистващ разтвор DIA EZ CLEANER /или еквивалентно/ 1x50 мл. 24бр. 1200

5 Контролна кръв 3 нива 2,5 мл. 24 оп. 60

6 Принтерна термохартия ролки 1600 бр. 1600

7 Разтвор за почистване на апаратура DIA PROBE CLEANER D 50ml /или еквивалентно/ 1x50 мл 60 бр. 3000

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 8 143.33 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:**

Реактиви и консумативи за електролитен анализатор "Easy Lyte" PLUS
Обособена позиция №: 3

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:**

№ НАИ-НИЕ Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Калибриращ разтвор K/Na/Cl 1 x 800 мл. 25 бр. 20000

2 Почистващ разтвор 1 x 100 мл. 20 бр. 2000

3 Принтерна хартия 79 мм. ролки 48 бр. 48

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни

листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 6 905.07 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:**

Реактиви и консумативи за автоматичен хемокгулометър "Compact X"

Обособена позиция №: 4

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:**

№ НАИМ-Е Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Реактиви за тромбoplastин 6 x 12 мл. 80 оп. 5760

2 Реактиви за АРТТ 6 x 10 мл. 30 оп. 1800

3 Реактиви за фибриноген 6x10 ml/1x300 ml 80 оп. 28800

4 Почистващ разтвор за "Compact"X 1 x 500 мл. 24 оп. 12000

5 Касета с кювети за "Compact"X 1 оп. 480 бр. 48

6 Контролна плазма 3 нива 3 x 1 мл. 6 оп. 18

7 Буфер за каолин кефалиново време (CaCl 0.025M) 1x60 ml 30 оп. 1800

8 Контролна плазма нормална 6x1 ml 50 оп. 300

9 Контролна плазма висока 6x1 ml 50 оп. 300

10 Контролна плазма ниска 6x1 ml 20 оп. 120

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 54 973.60 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:**

Реактиви и консумативи за автоматична система за определяне химични и физични компоненти в урината за апарат "Dirui H 50" и "FUS 100"
Обособена позиция №: 5

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:**

№ НАИМ-Е Предпочитана мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Тест ленти с 10 параметъра 1 оп. x 100 бр. 360 оп. 36000

2 Тест ленти с 11 параметъра 1 оп. x 100 бр. 26 оп. 2600

3 Тест ленти - КЕТОНИ 1 оп. x 100 бр. 20 оп. 2000

4 FUS-100 Дилуент (500 ml) 2 1000

5 FUS-100 Контролен материал, отрицателен (125 ml) 20 2500

6 FUS-100 Контролен материал, положителен (125 ml) 20 2500

7 FUS-100 Почистващ разтвор (500 ml) 12 6000

8 FUS-100 Реактив за настройка на фокуса (125 ml) 24 3000

9 FUS-100 Стандарт (125 ml) (125 ml) 10 1250

10 FUS-100 Шийт Флуид (20 L) /или еквивалентно/ (20 L) 25 500

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни

листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 39 383.33 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:**

Тест за опиати комбиниран

Обособена позиция №: 6

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:**

№ НАИМ-Е Предп-мярка Прогн- кол-о за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Тест за опиати

Комбиниран-10 парам. 25бр. 25 оп. 625

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 6 250.00 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:**

Реактиви и консумативи за глюкоанализатор "KB GA 2" и "KB GA 3"
Обособена позиция №: 7

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:**

№ НАИМ-Е Предп- мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Системен р-р за КВ 5 л. 10 бр. 50
2. Микро епруветки КВ 1 бр. 30000 бр. 30000
3. Стандарт Гл. 1оп.х100бр. 24 оп. 2400
4. Ензимна мембрана 1 бр. 12 бр. 12
5. Шлаухи 1 бр. 12 бр. 12
6. Принтерна хартия 1 бр. 48 48

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 18 086.67 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:**

Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор "Dimension Xpand plus" / "Dimension EXL 200" / Обособена позиция №: 8

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:**

№ НАИМ-Е Предп. мярка Прогн.кол-во за 24 ме. Кол-во в мл./бр.

1.Пикочна киселина 8 x 60 теста 25 12000, 2.Урея 4 x 120 теста 90 43200, 3. Желязо 4 x 60 теста 40 9600, 4.Креатинин 4 x 120 теста 110 52800, 5.СК-НАС 4 x 120 теста 32 15360, 6.Триглицериди 4 x 120 теста 35 16800, 7.CHOL 8 x 60 теста 40 19200, 8.HDL - холестерол 8 x 30 теста 40 9600, 9.LDL - холестерол 4 x 30 теста 40 4800, 10.ASAT 4 x 90 теста 100 36000, 11.ALAT 4x 60 теста 160 38400, 12.GLU 4x 360 теста 40 57600, 13.CA 8 x 60 теста 70 33600, 14.CREA 4 x 120 теста 120 57400, 15.ALB 4 x 80 теста 24 7680, 16.CRP 4 x 30 теста 24 2880, 17.CRP - контрол 2 x 1 мл. 6 12, 18.CRP - калибратор - оп. 10 x 1 мл. 5 50, 19. Гликиран хемоглобин с калибратор 4 x 60 теста 40 9600, 20.Контрола за гликиран хемоглобин 2 x 0.5мл. 12 12, 21.TP 4 x 120 теста 60 28800, 22.DBI 8 x 40 теста 70 22400, 23.RF 1x 144 теста 20 2880, 24.MG 4 x 30 теста 25 3000 25. PHOS 4 x 120 теста 30 14400, 26.IBCT - реактив 4 x 60 теста 30 7200 27.IBCT - калибратор 6 x 1 мл. 2 12, 28. IBCT - контрол 2 x 1 мл. 4 8, 29.СК-МБ 4 x 60 теста 50 12000, 30.СК-МБ - калибратор 2 x 1 мл. 4 8, 31.СК-МБ - контрол 2 x 1 мл. 4 8, 2.Кюветен картридж оп.1 x 12000 бр. 100 1200000, 33.Серумни чашки оп. 150000 150000, 34.Мултисензор за К, Na, Cl оп. 4 x 1 мл. 20 20, 35. Стандарт А оп. 3 x 1000 мл. 25 75000, 36.Стандарт Б оп. 3 x 300 мл. 12 10800, 37.Дилуент за проби оп. 6 x 500 мл. 12 36000, 38.Промиващ разтвор оп. 3 x 100 мл. 12 3600, 39.Солеви разтвор оп. 3 x 150 мл. 12 5400, 40.Алкална фосфатаза 4 x 90 теста 24 8640, 41.Алкална фосфатаза калибратор 2x3x1.5 мл. 2 20, 42.Амилаза 4 x 60 теста 24 5760 43.Верификатор ензими /АМИ,ГГТ,АСАТ/2x3x2ml 2 24, 44.Билирубин тотал 8 x 60 теста 54 25920, 45.Калибратор билирубин тотал/директ 2x3x1 ml 6 36, 46.ГГТ 4x72 ml 24 6912, 47.LDH 4 x 120 теста 12 5760, 48.Липаза 4 x 30 теста 24 2880, 49.MALB 4 x 20 теста 50 4000, 50.HDL холестерол калибратор 2x3x1мл 2 18, 51.LDL холестерол калибратор 2x3x1мл 2 18, 52.Enzyme II Calibrator /ALT/ 6x1ml 2 12, 53.CHEM I Calibrator /Urea,Ca,Glu,Urca/ /или еквивалентно/

2x3x1.2 ml 2 15, 54.CHEM II Calibrator /Mg,P,TG/ /или еквивалентно/ 2x3x1.2 ml 2 15, 55.Assayed chemistry control level 1 12x5ml 8 480, 56.Assayed chemistry control level 2 12x5ml 8 480, 57.Calibrator/MALB/ 2x5x2мл. 2 40, 58.Calibrator /RF/ 5x1мл 2 10, 59.Calibrator /Липаза/ 5x1мл 2 10, 60.USP /или еквивалентно/ за изследване на белтък 4 x 20 теста 10 800, 61.USP /или еквивалентно/ калибратор 2x5x4 мл 2 80, 62.Уринен контрол- компл. нормален+патологичен 2x12 мл 6 144. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, да се чете и разбира „или еквивалент“.Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на реактиви и консумативи. Пос.кол-ва са прогнозни за срок на доставка от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по об. позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка; Срокът на годност на предлаганите медицински изделия да бъде не по-малък от 60 % към датата на всяка доставка; Медицински изделия 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 еквив./; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, /или еквивалент/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите.. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на мед.изделия

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 190 763.45 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**

Участникът, определен за изпълнител, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2) **Описание**

II.2.1) **Наименование:**

Реактиви и консумативи за автоматичен анализатор "Biosen C_Line"

Обособена позиция №: 9

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:**

№ НАИМ-Е Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Системен р-р 2.5 л. 8 20

2 Микро епруветки 1 бр. 34000 34000

3 Стандарт Глюкоза 1x 50 бр. 24 1200

4 Ензимна мембрана 1 бр. 5 бр. 5

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 14 149.00 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:**

Реактиви и консумативи за полуавтоматичен хемокогулометър "Thrombotimer 1 channel"
Обособена позиция №: 10

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Реактиви за тромбoplastин 6 x 12 мл. 6 оп. 432

2 Реактиви за АРТТ 6 x 10 мл. 2 оп. 120

3 Реактиви за фибриноген 6x10 ml/1x300 ml 6 оп. 360

4 Кювети за плазма 1 оп. 1000 бр. 1000

5 Кювети за реактив 1 оп. 40 бр. 40

6 Магнитни бъркалки/сачми/ 1 оп. 1000 бр. 1000

7 Контролна плазма нормална 6x1 ml 4 оп. 24

8 Контролна плазма висока 6x1 ml 4 оп. 24

9 Контролна плазма ниска 6x1 ml 2 оп. 12

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 660.13 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:**

Реактиви и консумативи за електролитен анализатор "Combi Line"

Обособена позиция №: 11

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Wash 2 /или еквивалентно/ 250мл. 12 3000

2 Cal 3 /или еквивалентно/ 150мл. 12 1800

3 Cal 4 /или еквивалентно/ 150мл. 12 1800

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 690.00 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:**

Реактиви и консумативи за Микробиологична лаборатория
Обособена позиция №: 12

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Петрита пластмаса 90 мм. бр. 10 000 10 000
2. Петрита пластмаса 55 мм. бр. 4 000 4 000
3. Стерилни тампони в епруветки бр. 7000 7000
4. Стъклени петрита - 90 мм. бр. 200 200
5. Стъклени епруветки - бактериологични бр. 500 500
6. Стрилни тампони в епруветки с транспортна среда - Амиес; Стюар /или еквивалентно/; бр. 500 500
7. Центрофужни епруветки стъклени бр. 50 50
- 8 Клиглерови епруветки /или еквивалентно/ бр. 100 100
- 9 Предметни стъкла - шлифовани /матирани/ р-ри 25/76 бр. 200 200
- 10 Бехерова чаша 50 мл. /или еквивалентно/ бр. 5 5
- 11 Бехерова чаша 100 мл. /или еквивалентно/ бр. 5 5
- 12 Бехерова чаша 300 мл. /или еквивалентно/ бр. 5 5
- 13 Оцветяване на Грам банки 250 мл. 4 1000
- 14 Имерсионно масло за микроскопи мл. 100 100
- 15 Оксидазен тест тест 50 50
- 16 PH индикаторни тест ленти 6-10 тест - ленти 10 10
- 17 Йозета за еднократна употреба бр. 100 100
- 18 NaOH /натриева основа/ кг. 2 2
- 19 Колби Ерленмайер - тясно гърло 500 мл. /или еквивалентно/ бр. 5 5
- 20 Колби Ерленмайер - тясно гърло 1000 мл. /или еквивалентно/ бр. 5 5
- 21 Колби Ерленмайер - тясно гърло 2000 мл /или еквивалентно/ бр. 2 2
- 22 Триредни пластмасови стативи бр. 4 4
- 23 Солна киселина литър 4 4
- 24 Стъклена вана 40x20x25 бр. 2 2

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3 743.12 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:**

Гранулирани хранителни среди, безвредни за здравето, лесни за разтваряне, без образуване на преципитати

Обособена позиция №: 13

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч.мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Кръвен агар - база оп. x 100 гр. 50 50
 2. Левин /или еквивалентно/ опаковка 40 40
 3. Мюлер Хинтон - агар /или еквивалентно/ опаковка 40 40
 4. Дезоксихолат - цитрат лактоза - агар опаковка 60 60
 5. Клиглер /или еквивалентно/ опаковка 4 4
 6. Обикновен агар опаковка 2 2
 7. Селенитов бульон/или еквивалентно/ опаковка 6 6
 - 8 Селенитов бульон в епруветки/или еквивалентно/ бр. 200 200
 - 9 Соево - казеинов бульон опаковка 10 10
 - 10 Трипнон - глюкозов бульон опаковка 10 10
 - 11 Борде Жангу - база /или еквивалентно/ банка 400 мл. 3 бр. 1200
 - 12 Обикновен бульон опаковка 1 1
 - 13 Сабуро с декстроза без антибиотик - банка /или еквивалентно/ банка от 500 мл. 50 бр. 25 000
 - 14 Полусолиден агар банка от 450 мл. 2 бр. 900
 - 15 Метиленово синьо по Льофлер/или еквивалентно/ оп. 100 мл. 50 оп. 5 000
 - 16 Карбол фуксин банка от 500 мл. 10 бр. 5 000
 - 17 Бром тимол блау оп. от 25 грама 2 оп. 2
 - 18 Sabouraud Dextrose Broth - бульон 500 г. /или еквивалентно/оп. от 500 г. 2 оп. 1000
 - 19 Sabouraud Dextrose Agar - бульон 100 г. /или еквивалентно/ оп. от 100 г. 2 оп. 200
 - 20 Метално йозе с дръжка - 2 мм бр. 2 бр. 2
 - 21 Метално йозе D-1 /или еквивалентно/ оп. от 10 бр 2 оп. 2
 - 22 Метално йозе D-2 /или еквивалентно/ оп. от 10 бр 2 оп. 2
 - 23 Метално йозе D-3 /или еквивалентно/ оп. от 10 бр 2 оп. 2
 - 24 Метално йозе D-4 /или еквивалентно/ оп. от 10 бр 2 оп. 2
 - 25 Бактериологична игла (Nochrome) /или еквивалентно/ оп. от 10 бр 2 оп. 2
 - 26 Schaedler Agar - хранителна среда /или еквивалентно/ оп. от 500 гр. 1 оп. 1
 - 27 Schaedler Broth - хранителна среда /или еквивалентно/ оп. от 500 гр. 1 оп. 1
- 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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията

на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 4 777.62 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:**

Готови петрита с хранителна среда. Ампулирани течни хранителни среди. Диагностикуми - микробиология аглутинационни серуми.

Обособена позиция №: 14

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 Кръвен агар бр. 300 300

2 Мюлер Хинтон с кръв /или еквивалентно/ бр. 200 200

- 3 Мюлер Хинтон без кръв /или еквивалентно/ бр. 200 200
- 4 Обикновен агар бр. 20 20
- 5 Шоколадов агар - обикновен бр. 50 50
- 6 Шоколадов агар с X и V фактор бр. 40 40
- 7 Сабуро агар /или еквивалентно/ бр. 60 60
- 8 Заешка плазма - лиофилизирана флакони 100 100
- 9 Овнешка дефибринарана кръв оп. 100 мл 60 60
- 10 Хромогенна диференцираща среда Colorex Orientation /или еквивалентно/ оп. 2 x 10 бр. 20 20
- 11 Schaedler Broth - в епруветки /или еквивалентно/ оп. 1 x 10 бр. 5 5
- 12 MIU Medium - течна хранителна среда за подвижност /или еквивалентно/ оп. 1 x 50 бр. 2 2
- 13 Schaedler Agar - петрита /или еквивалентно/ оп. 1 x 20 бр. 3 3

Диагностикуми - микробиология аглутинационни серуми

- 1. Шигела флекснери поливалентен стъкло 1 мл. 3 3
- 2. Шигела зоней (S+R) стъкло 1 мл. 3 3
- 3. Шигела флекснери 6 стъкло 1 мл. 3 3
- 4. Шигела бойди поливалентен I стъкло 1 мл. 3 3
- 5. Шигела бойди поливалентен II стъкло 1 мл. 3 3
- 6. Шигела бойди поливалентен III стъкло 1 мл. 3 3
- 7. Шигела бойди наситени серуми стъкло 1 мл. 3 3
- 8. Шигела флекснери наситени серуми стъкло 1 мл. 3 3
- 9. Шигела дизентерие 3, 4, 11 ненаситени стъкло 1 мл. 4 4
- 10. Шигела дизентерие 1, 2 наситени стъкло 1 мл. 3 3
- 11. E. coli поливалентен I гр. стъкло 1 мл. 20 20
- 12. E. coli поливалентен II гр. стъкло 1 мл. 20 20
- 13. E. coli поливалентен III гр. стъкло 1 мл. 20 20
- 14. E. coli наситени серуми стъкло 1 мл. 50 50
- 15. E. coli O164 стъкло 1 мл. 2 2
- 16. Салмонелен поливалентен OA-OF стъкло 1 мл. 15 15
- 17. Салмонелен групов (A,B,C,D,E) стъкло 1 мл. 10 10
- 18. Йерсиния ентероколитика наситена серуми O3, O8, O9 стъкло 1 мл. 2 2
- 19. Салмонелни наситени аглутиниращи серуми 1 мл. стъкло 1 мл. 20 20
- 20. Обикновен бульон с 10 % NaCl банка 500 мл 3 банки 3
- 21. Среда на Льовенщайн-Йенсен /или еквивалентно/ бр. 1500 1500

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 17 268.00 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:**

Антибиотични дискове адаптирани към диспенсер
Обособена позиция №: 15

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн.кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1.Пеницилин оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 2.Ампицилин оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 3.Амоксацилин оп.х 50 диска 30 оп. 1500, 4.Карбеницилин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 5.Оксацилин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 6.Хлорамфеникол оп.х 50 диска 5 оп.250, 7.Еритромицин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 8. Азитромицин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 9.Кларитромицин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 10.Стрептомицин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 11.Гентамицин 10 мг. оп.х 50 диска 50 оп. 2500, 12. Гентамицин 120 мг. оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 13. Амикацин оп.х 50 диска 50 оп. 2500, 14. Тобрамицин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 15. Канамицин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 16.Сулперазон оп.х 50 диска 3 оп. 150, 17.Линезолид оп.х 50 диска 5 оп. 250, 18.Максифлоксацин оп.х 50 диска 3 оп. 150, 19.Тетрациклин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 20.Доксациклин оп.х 50 диска 10 оп. 500 21.Нелидиксова киселина оп.х 50 диска 5 оп. 250, 22.Азлоцилин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 23. Азтрионам оп.х 50 диска 5 оп. 250, 24.Цефалотин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 25.Цефазолин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 26.Цефуроксим оп.х 50 диска 40 оп. 2000, 27.Цефпрозил оп.х 50 диска 10 оп. 500, 28.Цефокситин оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 29.Цефотаксин /Абрицеф/ оп.х 50 диска 10 оп. 500, .Цефамандол оп.х 50 диска 40 оп. 2000, 31.Цефтриаксон оп.х 50 диска 40 оп. 2000, 32.Цефтазидим - клаволанова киселина оп.х 50 диска 10 оп. 500, 33.Цефтазидим оп.х 50 диска 30 оп. 1500, 34. Цефром оп.х 50 диска 5 оп. 250, 35.Цефепим оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 36.Клиндамицин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 37.Рифампин оп.х 50 диска 5 оп. 250, 38.Ципрофлоксацин оп.х 50 диска 50 оп. 2500, 39.Норфлоксацин оп.х 50 диска 4 оп. 200, 40.Офлоксацин оп.х 50 диска 1 оп. 50, 41. Ванкомицин оп.х 50 диска 10 оп. 500, опланин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 43. Левофлоксацин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 44.Фосфомицин оп.х 50 диска 1 оп. 50, 45.Триметоприм-сулфаметоксазол оп.х 50 диска 10 оп. 500, 46. Ампицилин – сулбактам оп.х 50 диска 10 оп. 500, 47.Имипенем оп.х 50 диска 30 оп. 1500, 48.Меропенем оп.х 50 диска 10 оп. 500, 49.Амоксацилин-клавуланова киселина оп.х 50 диска 10 оп. 500, 50.Пиперацилин - тазобактам оп.х 50 диска 10 оп. 500, 51.Пиперацилин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 52.Цефиназа оп.х 50 диска 1 оп. 50, 53. Колистин 10мг. оп.х 50 диска 5 оп. 250, 54. Оптохин оп.х 50 диска 1 оп. 50, 55. Новобиоцин оп.х 50 диска 1 оп. 50, 56.Бацитрацин оп.х 50 диска 1 оп. 50, 57. Цефоперазон оп.х 50 диска 20 оп. 1000, 58.Стерилни наконечници за авт. пипети / жълти/бр. 500 500, 59.GAS-PAK/за създаване на анаеробни условия /или еквив./ оп.х 20 бр. 2 оп. 40, 60. GAS-PAK (6-8 % въгл.двуокис за ликвори(микроанаерофили)) /или еквив./ оп.х 20 бр. 5 оп. 100. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, да се чете и разбира „или еквивалент“.Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки на реактиви и консумативи. Количества по отделните ном.един. 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 % към датата на всяка доставка; Медицински изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на ЗМИ;. 2. Притежават Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител - Сертификат или еквивалентни док-ти 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, 4. да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя, да представи каталози, брошури или еквивалентно.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 2 091.73 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:**
Мануални стрипове за идентификация на различни групи бактерии. Допълнителни реактиви за API стриповете.
Обособена позиция №: 16
- 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:**
№ НАИМ-Е Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.
1. API NH /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
2. API Candida /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
3. API NE /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
4. API E /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
5. API Staph /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
6. API Strep /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
7. API Coryne /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
8. Селективна идентификация на кампилобактер опаковка 1 оп. 1
9. API 20 C AUX /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
10. API 50 CH /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
Допълнителни реактиви за API стриповете
1. ZN /или еквивалентно/ опаковка 1 оп. 1

2. TDA /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
3. VP1 + VP2 reagents /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
4. NIT1 +NIT2 reagents /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
5. NIN x 2 /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
6. PYZ x 2 /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
7. ZYM B x 2 /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
8. ZYM A x 2 /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
9. James /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
10. FB /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
11. VPA +VPB /или еквивалентно/ опаковка 2 оп. 2
12. API Na Cl 0,85 % Medium /2ml/ /или еквивалентно/ опаковка 3 оп. 3
13. API Suspension Medium /2ml/ /или еквивалентно/ опаковка 4 оп. 4
14. BCP BROMOCRESOL PURPLE /или еквивалентно/ ампула 3 ам. 3

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 6 516.27 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:**

Експресна ликворна диагностика
Обособена позиция №: 17

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр. Мярка

1 Латекс аглутинационен тест за доказване на най-честите причинители на бактериален менингит (менингит кит) к-т от серуми и контроли 3 оп. 3

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

- II.2.5) **Критерии за възлагане**
Критериите по-долу
Цена
- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 1 338.00 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:**
Бързи тестове за серологично изследване на:
Обособена позиция №: 18
- 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:**
№ НАИМ-НИЕ Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.
1 HBsAg - мултикасета опаковка 50 бр. 30 оп. 1500
2 HCV - мултикасета опаковка 50 бр. 25 оп. 1250
3 HIV - мултикасета опаковка 50 бр. 10 оп. 500
4 HAVJgM - мултикасета опаковка 25 бр. 35 оп. 875
5 Бърз тест Influenza A+B оп. от 20 теста 40 оп. 800
6 Бърз тест за Rota virusi Rota strip /или еквивалентно/ оп. от 25 теста 15 оп. 375

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 10 465.00 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:**

Имунологични тестове за апарат MINI VIDAS
Обособена позиция №: 19

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предп. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Видас РУБ ИгМ /или еквивалентно/ опаковка 2 2
2. Видас Мъмпс ИгГ /или еквивалентно/ опаковка 2 2
3. Видас Мезълс ИгГ /или еквивалентно/ опаковка 2 2
4. Видас ХАВ ИгМ /или еквивалентно/ опаковка 6 6
5. Видас ХБС антиген ултра /или еквивалентно/ опаковка 2 2
6. Видас ХБц ИгМ /или еквивалентно/ опаковка 4 4
7. Видас ХИВ ДУО КУИК /или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 8 Видас Лайм ИгМ и ИгГ /или еквивалентно/ опаковка 1 1
- 9 Видас Лайм ИгМ/или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 10 Видас Лайм ИгГ /или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 11 Видас ХБЕ / анти ХБЕ/или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 12 Видас РУБ ИгГ /или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 13 Видас ant: HCV/или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 14 Видас Цитомегаловирус ИгМ/или еквивалентно/ оп.х 30 теста 2 оп. 2
- 15 Видас Цитомегаловирус ИгМ /или еквивалентно/ оп. х 60 теста 2 оп. 2
- 16 Видас ЕБВирус ИгМ /или еквивалентно/ оп.х 30 теста 2 оп. 2
- 17 Видас ЕБВирус ИгG /или еквивалентно/ опаковка 2 2
- 18 Видас anti-HBc Total II /или еквивалентно/ оп. х 60 теста 2 2
- 19 Vidas Anti-HBs Total II/или еквивалентно/ оп. х 60 теста 2 2
- 20 Vidas HEV IgM /или еквивалентно/ оп.х 30 теста 2 2
- 21 Vidas HEV IgG/или еквивалентно/ оп.х 30 теста 2 2
- 22 Хартия за принтиране на резултата ролка 5 5

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 20 383.66 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:**

Серологични изследвания
Обособена позиция №: 20

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 мярка Прогнозно количество за 24 месеца Кол-во в мл./бр.

1 Бърз тест за Инфекциозна мононуклиоза IgM/или еквивалентно/ оп. от 20 теста 6 оп 120

- 2 Бърз тест за Клостридиум дифициле оп. от 20 теста 4 оп 80
- 3 AST - бърз аглутинационен латекс тест/или еквивалентно/ оп. от 100 бр 2 оп 200
- 4 WR - бърз аглутинационен латекс тест/или еквивалентно/ оп. от 100 бр 2 оп 200
- 5 Бърз тест за Кампилобактер оп. от 20 теста 2 оп 40
- 6 Бърз тест за доказване на Легионела пневмофила (Легионела Ви-тест /или еквивалентно/) оп. от 10 бр. 1 оп 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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 603.17 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:**

Антибиотични дискове по EUCAST, Тестове за определяне на Минимална инхибираща концентрация по EUCAST

Обособена позиция №: 21

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:**

I. Антибиотични дискове по EUCAST по 54 номенклатурни единици – за всяка една: Предпоч. мярка-250 диска/оп. Прогн кол-во за 24 мес.-1 оп., Кол-во в бр.-250, Amikacin, Amoxicillin, Amoxiclav (Amoxicillin/Clavulanic acid), Ampicillin, Ampicillin/ Sulbactam, Aztreonam, Cefaclor, Cefadroxil (Cephadroxil), Cefalexin (Cephalexin), Cefepime, Cefixime, Cefotaxime, Cefoxitin (Cephoxitin), Cefpodoxime, Ceftazidime, Ceftriaxone, Cefuroxime, Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Clindamycin, Co-Trimoxazole (Sulpha/Trimethoprim), Doripenem, Ertapenem, Erythromycin, Fusidic Acid, Gentamicin, Imipenem, Levofloxacin, Linezolid, Mecillinam, Meropenem, Minocycline, Moxifloxacin, Mupirocin, Nalidixic Acid, Netillin (Netilmicin Sulphate), Nitrofurantoin, Norfloxacin, Ofloxacin, Oxacillin, Pefloxacin, Penicilin-G, Piperacilin, Piperacilin / Tazobactam, Pristinomycin (Quinupristin / Dalfopristin), Rifampicin, Teicoplanin, Tetracycline, Ticarcillin, Ticarcillin /Clavulanic Acid, Tigecycline, Tobramycin, Trimethoprim, Vancomycin

II. Тестове за определяне на Минимална инхибираща концентрация по EUCAST по номенклатурни единици по метода на сериините разреждания на антибиотика в бульон – за всяка една:

1. Предпоч мярка-36 стрипа Прогн. Кол-во за 24 месеца-1 оп. Кол-во в бр- 36

Стрипове: Amikacin, Ampicillin/Sulbactam, Cefepime, Ceftazidime, Cefuroxime, Clindamycin, Colistin, Ertapenem, Gentamicin, Imipenem, Linezolid, Meropenem, Nitrofurantoin, Penicillin, Teicoplanin Piperacilin/Tazobactam, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole

2. Предпоч- мярка-35 стрипа Прогн. кол-во за 24 мес.1 оп. Кол-во в бр.-35-Стрипове Ampicillin за определяне на МИК

3. Предпоч. мярка-36 стрипа Прогн. кол-во за 24 мес.-2 оп. Кол-во в бр.-72-Стрипове: Ciprofloxacin, Vancomycin 4. Микроплаки с 12 антибиотика, за определяне на МИК по метода на серийните разреждания на антиб. в бульон - комбинация от антибиотици по групи причинители 10 плаки 2 оп. 20

5. Среда за определяне на МИК в бульон -20 бр. по 4,4 мл-1 оп.-20, 6. Среда за определяне на МИК в

бульон G+20 бр. по 4,4 мл 1 оп.-20, 7. Среда за определяне на МИК в бульон -30 бр по 13 мл.-2 оп.-60,

8. Среда за определяне на МИК в бульон G+ 30 бр по 13 мл.-2 оп.-60, 9. Наимен-е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 месеца Кол-во в бр.

Vancomycin MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Ampicillin MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Amoxiclav MIC Strip

10 бр. в оп. 2 оп.-20, Cefoxitin 0.016-256 mcg/ml 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Ceftazidime MIC Strip 10 бр. в оп. 2

оп.-20, Cefepime MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Levofloxacilin MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Gentamicin

0.016-25 mcg/ml 10 бр. в оп. 2 оп. 20, Co-Trimoxazol MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Meropenem 0.002-32 mcg/ml 10 бр. в оп. 2 оп.- 20, Colistin MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.- 20. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, да се разбира „или еквивалент“.Период. повтарящи се доставки по предварителни заявки. Кол-ва са прогнозни за срок от 24 м. Задължително е условието за комплектност на предложението по Об.поз-я. Срок на доставка- до 72 часа от получаване на заявка; Срокът на годност на мед. изделия- не по-малък от 60 % към датата на всяка доставка; Мед. изделия трябва да: 1.Отговарят на изискванията на ЗМИ;. 2. Притежават Дек-я за съотв-е от производ-ля или неговия упъл. предст-л - Сертификат или еквив. док-ти за съотв-е Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагн.мед. продукти, посмисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3.Притежават Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС /или еквив./; 4. МИ да са съвместими с апаратурата, участникът да е оторизиран, да представи брошури, каталози или еквиваленти.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3 857.50 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:**

Тестове за идентификация на микроорганизми и определяне на антимикробна чувствителност, съвместими с апарат Multiscan FC
Обособена позиция №: 22

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:**

1. БИОХИМИЧНИ КИТОВЕ ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА МИКРООРГАНИЗМИ, СЪВМЕСТИМИ С АПАРАТ Multiscan FC -, включващ 15 номенклатурни единици. Тестове за идентификация на Enterobacteriaceae, Staphylococci, Streptococcus, Enterococcus, Neisseriae, Гъби, Helicobacter pylori, грам – бактерии – Съгласно спецификация от Документацията на поръчката.
2. РЕАГЕНТИ ЗА КИТОВЕ ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА МИКРООРГАНИЗМИ включващ 12 номенклатурни единици, Съгласно спецификация от Документацията на поръчката
3. ДОПЪЛНИТЕЛНИ ТЕСТОВЕ ЗА ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА МИКРООРГАНИЗМИ - по 19 номенклатурни единици, Съгласно спецификация от Документацията на поръчката
4. МИКРОПЛАКИ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА ГРАНИЧНИ СТОЙНОСТИ НА АНТИБАКТЕРИАЛНА ЧУВСТВИТЕЛНОСТ ПО EUCAST, СЪВМЕСТИМИ С АПАРАТ Multiscan FC - по 7 номенклатурни единици, Съгласно спецификация от Документацията на поръчката
5. КОМБИНИРАНИ МИКРОПЛАКИ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА МИК (МИНИМАЛНИ ИНХИБИРАЩИ КОНЦЕНТРАЦИИ), СЪВМЕСТИМИ С АПАРАТ Multiscan FC по 8 номенклатурни единици, Съгласно спецификация от Документацията на поръчката
6. ЕДИНИЧНИ МИКРОПЛАКИ ЗА ОПРЕДЕЛЯНЕ НА МИК (МИНИМАЛНИ ИНХИБИРАЩИ КОНЦЕНТРАЦИИ), СЪВМЕСТИМИ С АПАРАТ Multiscan FC по 21 номенклатурни единици, Съгласно спецификация от Документацията на поръчката. 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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 22 991.12 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:**
Хранителни среди по EUCAST
Обособена позиция №: 23
- 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:**
№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-тво за 24 мес. Кол-во в мл./бр.
1 Mueller Hinton agar + horse blood + 20 mg NAD, EUCAST,/или еквивалентно/ в петри 90мм. 20 бр/оп. 4 оп. 80
2 Мюлер – Хинтон агар обикновен, /или еквивалентно/в петри 90мм. 20 бр/оп. 1 оп. 20
3 Мюлер – Хинтон агар - фунги /или еквивалентно/, в петри 90мм. 20 бр/оп. 1 оп. 20
4 Мюлер – Хинтон агар /или еквивалентно/, суха субстанция 500 гр 1 оп. 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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 180.77 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:**

Референтни щамове

Обособена позиция №: 24

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 E. coli ATCC 35218 /или еквивалентно/ оп x 2 бр 1 оп. 1

2 Staphylococcus aureus ATCC 29213 /или еквивалентно/ оп x 2 бр 1 оп. 1

3 Enterococcus faecalis ATCC 29212 /или еквивалентно/ оп x 2 бр 1 оп. 1

4 Pseudomonas aeruginosa ATCC® 27853 /или еквивалентно/ оп x 2 бр 1 оп. 1

5 Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619™ /или еквивалентно/оп x 2 бр 1 оп. 1

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 550.00 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:**

Проби за ELISA READER
Обособена позиция №: 25

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 ELISA MEASLES IgM (Морбили IgM) /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 2 оп. 192

2 Elisa Influenza A IgM /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 1 оп. 96

3 Elisa Influenza B IgM /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 1 оп. 96

4 Rickettsia conorii IgM / IgG + SORBENT

(Марсилска треска) /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 4 оп. 384

5 HDV IgM /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 2 оп. 192

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

- II.2.5) **Критерии за възлагане**
Критериите по-долу
Цена
- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 5 360.00 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:**
Тампони за коклюш
Обособена позиция №: 26
- 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:**
№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.
1 Тампони за коклюш за молекулярна диагностика бр. 150 150
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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 47.50 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:**

Тестове за диагностика на сифилис и хламидия
Обособена позиция №: 27

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 ТРНА сифилис тест /или еквиваленто/ оп. от 100 теста 20 2000 1 тест

2 Syphilis- бърз тест оп. от 20 теста 60 1200 1 тест

3 Anti-TP ELISA /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 4 392 1 тест

4 Anti-Chlamydia trachomatis ELISA (IgM)/или еквивалентно/ оп. от 96 теста 2 192 1 тест

5 Anti-Chlamydia trachomatis ELISA (IgG) /или еквивалентно/ оп. от 96 теста 2 192 1 тест

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3 839.96 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:**

Хемокултури

Обособена позиция №: 28

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 VacT/ALERT FA Plus /или еквивалентно/ оп. от 100 бутилки по 30 мл. 20 60000

2 VacT/ALERT PF Plus /или еквивалентно/ оп. от 100 бутилки по 30 мл. 10 30000

3 VacT/ALERT FN Plus /или еквивалентно/ оп. от 100 бутилки по 30 мл. 1 3000

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

- II.2.6) **Прогнозна стойност**
Стойност, без да се включва ДДС: 30 690.00 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:**
Контейнери за биологични отпадъци
Обособена позиция №: 29
- 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:**
№ НАИМ-НИЕ Предпоч. Мярка Прогн. Кол-во. Кол-во в
За 24 мес мл./бр.
1 Пластмасови контейнери
За биологични отпадъци
С капак /автоклавируеми/ - обем 5 л. бр. 300 300
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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 350.00 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:**

Реактиви и консумативи за Отделение по трансфузионна хематология
Обособена позиция №: 30

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:

1. Моноклонални стандартни тест-серуми А,В,О 10 ml бр. комплекти 400 400
 2. anti D серум fl. 80 80
 3. anti A1 серум fl. 5 5
 4. anti C серум fl. 4 4
 5. anti E серум fl. 4 4
 6. anti c серум fl. 4 4
 7. anti e серум fl. 4 4
 8. anti Kell /или еквивалентно/ fl. 4 4
 - 9 DiaClon ABO/ Rh for Patiens /или еквивалентно/ 1x12 10 10
 - 10 Dia Cell A,B,O /тест еритроцити/ 10 cc /или еквивалентно/ fl. 28 28
 - 11 Dia Cell I + II /или еквивалентно/ комплекта 28 28
 - 12 IDK - Liss/Coombs /стандартно хематологично изследване, представляващо агарозна карта, работеща на центрофуга//или еквивалентно/ 1x12 160 160
 - 13 IDK - Liss/Coombs + ензимен тест /композиция от 3 микроепруветки в 1 карта, комбинация от "Na Cl, ензимен тест" и „IDK - Liss/Coombs“, за да се получат резултатите от двете изследвания заедно//или еквивалентно/ 1x12 140 140
 - 14 АГС /или еквивалентно/ / антиглобулинов серум / fl. 12 12
 - 15 IDK - Na Cl /ензимен тест/или еквивалентно/ 1x12 130 130
 - 16 Diluent 1 /или еквивалентно//бромелинов разтвор, по стандарт, необходим за първон. обработка на кръвта и подготовка за изследванията по картите/ fl. 5 5
 - 17 Diluent 2 /или еквивалентно/,/разтвор с ниска йонна сила, по стандарт, необходим за първонач. обработка на кръвта и подготовка за изследв. по картите/ fl. 5 5
- 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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 43 007.60 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:**

Микрокувети за фотометрично определяне на Hb в кръвта -апарат „НетоСие Hb 301”

Обособена позиция №: 31

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. Прогн. Кол-во

Мярка Кол-во за 24 мес. в мл./бр.

1. Микрокувети за фотометрично

Определяне на Hb в кръвта

— апарат „НетоСие Hb 301” брой 15 000 15 000

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 20 625.00 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:**

Реактиви и консумативи за кръвно-газов анализатор Медика "Easy Blood Gas"

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:

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Модул реактиви бр. 34 34
2. Ежедневен почистващ разтвор оп. 5 5
3. Хартия бр.ролки 90 90
4. Контроли за качество оп. от трите нива 20 20
5. pCO2 електрод бр. 4 4
6. pO2 електрод бр. 4 4
7. pH електрод бр. 3 3
8. Референтен електрод бр. 4 4
9. Шлаух за помпата бр. 4 4
10. Пробоподавач бр. 2 2
11. Модул клапани бр. 2 2
12. Капилярки бр. 5000 5000
- 13 Приспособление за почистване на игла бр. 7 7

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 26 177.17 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:**

Реактиви и консумативи за кръвно-газов и електролитен анализатор Медика " EasyStat "
Обособена позиция №: 33

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:**

№ НАИМ-Е Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Модул реактиви бр. 30 30
2. Ежедневен почистващ разтвор оп. 5 5
3. Хартия бр.ролки 90 90
4. Контроли за качество оп. от трите нива 20 20
5. pCO2 електрод бр. 4 4
6. pO2 електрод бр. 4 4
7. pH електрод бр. 3 3
8. Референтен електрод бр. 4 4
- 9 Електрод К бр. 3 3
- 10 Електрод Са бр. 3 3
- 11 Електрод На бр. 3 3
- 12 Шлаух за помпата бр. 4 4
- 13 Пробоподавач бр. 2 2
- 14 Модул клапани бр. 2 2
- 15 Капилярки бр. 15000 15000

16 QC кит хематокрит Изи стат оп. 40 40

17 Приспособление за почистване на игла бр. 7 7

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 41 580.50 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:**

Консумативи за КГА "АБЛ" 825
Обособена позиция №: 34

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Промиващ разтвор АБЛ 825 бр. 80 80
2. Калибриращ разтвор I бр. 30 30
3. Калибриращ разтвор II бр. 14 14
4. Хартия бр.ролки 120 120
5. Почистващ разтвор с ензимна добавка бр. 12 12
6. Депротейнизиращ разтвор бр. 4 4
7. Контроли 1,2,3,4 ниво бр.опаковки 15 15
8. Калибриращ газ 1 бр. 14 14
9. Калибриращ газ 2 бр. 12 12
10. рН електрод бр. 2 2
11. рО₂ електрод бр. 2 2
12. рО₂ мембрана бр. 6 6
13. рСО₂ електрод бр. 2 2
14. Мембрана /за рСО₂ електрод/ бр. 5 5
15. Референтен електрод бр. 2 2
16. Мембрана за референтен електрод бр. 5 5
17. Еднократен контейнер за отпадъци бр. 45 45
18. Шлаух за помпата бр. 3 3
19. Капилярки за за кръвно-газов анализатор "АВЛ"825 с Li her. /или еквивалентно/ бр. 3 000 3 000
20. Капачки за капилярки бр. 4 000 4 000
21. Са електрод бр. 2 2
22. Gluc електрод бр. 2 2
23. Мембрана за Na електрод бр. 3 3
24. К електрод бр. 2 2
25. Мембрана за К електрод бр. 4 4
26. Мембрана за Gluc електрод бр 5 5
27. Мембрана за Са електрод бр. 4 4
28. Na електрод бр. 2 2
29. Ампула за калибрация на Нв бр. 4 4
30. Уплътнение за вход бр. 4 4

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 107 212.82 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 Спирометър "Датоспир 120Д"
Обособена позиция №: 35

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. Прогн. Кол-во

Мярка Кол-во за 24 мес. в мл./бр.

1. Мундщуци за Спирометър

"Датоспир 120Д" - р-ри L60 x 28 мм. бр. 2 800 2 800

2. Термочувствителна хартия

За Спирометър "Датоспир 120Д" - ролка 112 мм. бр. 60 60

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 1 400.00 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:**

Реактиви и консумативи за хистологични и цитологични изследвания
Обособена позиция №: 36

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1 10 % Неутрално буферизиран формалинов разтвор 1x10л. 34 оп. 340

2 Парафин, 56-58гр. На топ., гранулиран 1x5кг. 55 оп. 275

3 Ксилол хистологичен 1x10л. 34 оп. 340

4 Абсолютен алкохол /над 99%/ 1x5л. 25 оп. 125

5 Лепило за покривни стъкла със среден вискозитет 1x500мл 10 оп. 5000

6 Среда за замразяване подходяща за темп от -10 градуса 1x100мл. 10 оп. 1000

7 Ножчета за микротом/криостат, еднократни 1x50бр. 12 оп. 600

8 Декалциниращ разтвор 1x1000мл. 5 оп. 5000

9 Филтърна хартия 125мм. 1x100бр. 10 оп. 1000

10 Хематоксилин 1x1000мл. 8 оп. 8000

11 Еозин 1 %-ен воден разтвор 1x1000мл. 6 оп. 6000

12 Сет за оцветяване по Ван Гизон /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 2оп. 2

13 Сет за оцветяване по ПАС/или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 100

14 Сет за оцветяване по Вайгерт /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

15 Сет за оцветяване по Гомори /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

16 Сет за оцветяване по Масон-Фонтана /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

17 Сет за оцветяване по Конго ред /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

18 Сет за оцветяване по Алциан блу /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

19 Сет за оцветяване по Орсеин /или еквивалтно/ оп. от 100 теста 1оп. 1

20 Bio-Diff кит /или еквивалтно/(Diff Quick метод) за оцветяване на кръвни натривки и костен мозък 3x100мл. 8 оп. 8

- 21 Разтвор по Гимза /или еквивалнтно/ 1x1000мл. 3 оп. 3
- 22 Спрей за замразяване 1x200мл. 10 оп. 10
- 23 Биопсична касета с капак 1x500бр. 15 оп. 7500
- 24 Хистологична касета с капак 1x500бр. 15 оп. 7500
- 25 Малки биопсични касети с капак 1x250бр. 15 оп. 3750
- 26 Ацетон 1x5л. 2 оп. 10
- 27 Гъбички хистологични за касети 1x500бр. 2оп. 2000

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 15 555.00 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:**

Затворена система за вземане на кръв и урина
Обособена позиция №: 37

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:**

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

1. Вакуумна епруветка за вземане на кръв за СУЕ по Вестергрийн /или еквив./ за статив,отчитане до 30 мин. 2,0 -3,0 мл.11 600-11 600, 2. Вакуум. епрув. - анализ за коагулация- 2,0 -3,0 мл.-58 400-58 400, 3. Вакуум епрув. -за анализ на ЕДТА - 2,0 -3,0 мл.-101 000-101 000, 4.Вакуум епрув. -за изследване на серум 4.0-5.0 мл.-77 000-77 000, 5. Вакум епрув.-за изследване на серум 6.0-8.0 мл-45 000-45 000, 6.Вакуумна епрув. съдържаща натриев флуорид и антикоагулант/калиев оксалат или сол на ЕДТА/-4 мл-2 000-2 000, 7.Вакуумна епрув. с антикоагулант/сол на ЕДТА или хепарин/- 7 мл-9 мл-2 000-2 000, 8.Вакуумна епруветка с антикоагулант - за псевдотромбоцитопения -3-4 мл-1000-1000, 9.Микроепр. ЕДТА 200 мкл с дозираща капилярка-28 200-28 200, 10. Микроепр. за СУЕ до 200 мкл в ком-кт с дозир. капилярка и пипета за отчитане-13 200-13200, 1.Микроепрув. за сепариране на серум до 200 мкл. с гел, в к-кт с дозир.капилярка- 2 200-2200, 12.Микроепрув. за серумен анализ до 200 мкл с клот-активатор с доз. капилярка-1 000-1 000, 13.Микроепрув.с боя за оцветяване на ретикулоцити в к.кт с доз.капилярка и капачка- 500-500, 14.Игли за вакуум епрув. с адаптер 20G-50 000-50 000, 15.Игли за вакуум епрув. с адаптер 21G-27 000-27 000, 16.Игли за вакуум епрув. с адаптер 22G-3 000- 3 000, 17.Игла тип Бътерфлай или еквив. с адаптор 21 G;22G-1 500-1 500, 18.Игла тип Бътерфлай или еквив. с адаптор-обезоп. с заключващ механизъм на иглата или еквив. 21 G;22G-1 000-1 000, 19.Пластмасов държател с предпазител заключващ иглата-31 000-31 000, 20.Луер адаптер /или еквив./за абокати-34 000-34 000, 21.Холдер /или еквив./-70 000-70 000, 22.Автом. ланцета-обезопасена тип "гилотина" /или еквив./21gX1.8mm, 21gX2.2mm 21gX2.4mm 23gX1.8mm -12 000-12 000, 23.Вакуумн епрув. за вземане на урина без консервант, до 10 мл-5 000-5 000, 24.Адаптер за трансфер на урина-5 000-5 000, 25.Комплект за изследване на урина -чашка с капаче за вграден холдер /или еквивалентно/за трансфер на урината-1 000-1 000, 26.Статив за отчитане на СУЕ по метода на Вестергрийн/или еквив./-10-10, 27.Перман. маркери за епруветки-100-100.Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство,да се чете и разбира „или еквивалент“.Периодично повтарящи се доставки по предварителни заявки н. Кол-вата са прогнозни за срок на доставка от 24 м. задължително е условието за комплектност на предложението по об. позиция. Срок на доставка- до 72 часа от получ. на заявка; Срокът на годност на медицински изделия- не по-

малък от 60 % към датата на всяка доставка; Мед. изделия трябва да: 1.Отговарят на изискв. на ЗМИ;. 2. Притежават Дек-я за съотв-е от произв-ля или неговия упъл. представител- Сертификат или екв. док-ти за съот-вие с Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС по смисъла на ЗМИ /или екв./; 3.Притежават СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС /или еквив./; 4. да отгов.на изискв. на Възл-ля и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представа каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.Участникът, е необходимо да Мостри – само за обособена позиция № 37 „Затворена система за вземане на кръв и урина” по 1 бр. от всяка номенклатурна единица от обособената позиция.

II.2.5) **Критерии за възлагане**

Критериите по-долу
Цена

II.2.6) **Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 91 479.42 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 лаборатории
Обособена позиция №: 38

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:

№ НАИМ-НИЕ Предпоч. мярка Прогн. Кол-во за 24 мес. Кол-во в мл./бр.

- 1 Накрайници СИНИ за автоматични пипети бр. 35000 35000
- 2 Накрайници ЖЪЛТИ за автоматични пипети бр. 42000 42000
- 3 Ланцети бр. 128000 128000
- 4 Пипета пластмасова 3 мл. бр. 24200 24200
- 5 Микроепруветки 0.5 бр. 25000 25000
- 6 Ретикулоцити бр. 400 400
- 7 Епруветки епендорф /или еквивалентно/ 1.5 ml. бр. 22000 22000
- 8 Предметни стъкла 26/76 бр. 4000 4000
- 9 Предметни стъкла, двойно матирани 26x76мм 15000 15000
- 10 Покривни стъкла 18/18 бр. 2800 2800
- 11 Покривни стъкла 24x50мм бр. 20000 20000
- 12 Епруветки стъклени 160/16 бр. 1000 1000
- 13 Центрофужни пластмасови епруветки/10 ml/-конични,за урина бр. 48000 48000
- 14 Центрофужни пластмасови епруветки /50 ml./ бр. 1000 1000
- 15 Епруветки стъклени 12/75 бр. 2400 2400
- 16 Стерилна пипета 1мл еднократна употреба бр. 3000 3000
- 17 Стерилни епруветки с капаче - 10 мл бр. 3000 3000.

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 реактиви и консумативи. Посочените количества по отделните ном.един. 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/; 4. да отговарят на изискванията на Възложителя и да са напълно съвместими с апаратурата. Участникът, е необходимо да: 1. Да е оторизиран от производителя и/или да е производител на реактивите и/или консумативите. Доказва се с оторизационно писмо или еквивалентни документи. 2. Представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно, за да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

II.2.5) Критерии за възлагане

Критериите по-долу

Цена

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 9 293.00 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, които 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 1 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) **Предидшна публикация относно тази процедура**
- IV.2.2) **Срок за получаване на оферти или на заявления за участие**
Дата: 24/06/2020
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: 27/12/2020
- IV.2.7) **Условия за отваряне на офертите**
Дата: 25/06/2020
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
Информация относно упълномощените лица и процедурата на отваряне:
На отварянето на офертите могат да присъстват участниците в обществената поръчка или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Раздел VI: Допълнителна информация

- VI.1) **Информация относно периодичното възлагане**
Това представлява периодично повтаряща се поръчка: не
- VI.2) **Информация относно електронното възлагане**
- VI.3) **Допълнителна информация:**
1. Условията 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 % (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 гаранция за изпълнение. Условиата и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията са уредени в проекта за договор за обществена поръчка.

2. Участникът да е оторизиран от производителя и/или ексклузивен вносител за българския пазар, за да изпълни поръчката, и/или производител на реактивите и/или консумативите — оторизационно писмо от производител и/или вносител или еквивалентни документи — оригинал или заверено от участника копие.

3. Оферираните лабораторни реактиви и консумативи трябва да отговарят на изискванията на възложителя и да са напълно съвместими с посочената апаратура.

4. 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.

5. Участникът да представи мостри — само за обособена позиция № 37 „Затворена система за вземане на кръв и урина“ по 1 бр. от всяка номенклатурна единица от обособената позиция. Мострите да бъдат представени в отделна запечатана непрозрачна опаковка.

6. 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:**

16/03/2020