

Деловодна информация

Партида на възложителя: 00705	Поделение:
Изходящ номер: ОПД-07-1056 от дата: 16/03/2020 (дд/мм/гггг)	
Обявлението подлежи на публикуване в ОВ на ЕС: да	Съгласен съм с Общите условия на АОП за използване на услугата Електронен подател: да
Дата на изпращане на обявлението до ОВ на ЕС: 16/03/2020 (дд/мм/гггг)	
Заведено в преписка: 00705-2020-0006 (nnnnn-uuuu-xxxx)	



Притурка към Официален вестник на Европейския съюз

Информация и онлайн формуляри: <http://simap.ted.europa.eu>

Обявление за поръчка

Директива 2014/24/ЕС/30П

Раздел I: Възлагащ орган

I.1) Наименование и адреси ¹ (моля, посочете всички възлагащи органи, които отговарят за процедурата)

Официално наименование: МБАЛ Д-р Иван Селимински - Сливен АД		Национален регистрационен номер: 119502733	
Пощенски адрес: гр.Сливен, бул. Христо Ботев №1			
Град: Сливен	код NUTS: BG342	Пощенски код: 8800	Държава: България
Лице за контакт: Радост Симеонова - Икономист ОП и Маркетинг		Телефон: +359 44611778	
Електронна поща: mbal.sl@iradeum.com		Факс: +359 44624326	
Интернет адрес/и			
Основен адрес: (URL) www.mbal.sliven.net			
Адрес на профила на купувача: (URL) http://zop.mbal.sliven.net/			

I.2) Съвместно възлагане

Поръчката обхваща съвместно възлагане: НЕ
В случай на съвместно възлагане, обхващащо различни държави - приложимото национално законодателство в сферата на обществените поръчки:
Поръчката се възлага от централен орган за покупки: НЕ

I.3) Комуникация

Документацията за обществената поръчка е достъпна за неограничен и пълен пряк безплатен достъп на: (URL) (URL): 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 електронно посредством: НЕ
Електронната комуникация изисква използването на средства и устройства, които по принцип не са достъпни. Възможен е неограничен и пълен пряк безплатен достъп на: НЕ (URL):

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	Референтен номер: 2
II.1.2) Основен CPV код: 33694000 Допълнителен CPV код: 1 2 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 изпъл. на договора в размер на 3 % /три процента/ от прогнозната стойност на договора без включен ДДС. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена в една от следните форми: парична сума, банкова гаранция със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс 2 (два) месеца или застраховка със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс 2 (два) месеца. В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването ѝ и сключването на нов договор.	
II.1.5) Прогнозна обща стойност ² Стойност, без да се включва ДДС: 886595.52 Валута: BGN (за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на рамковото споразумение или на динамичната система за покупки)	
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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор "BS 300"	Обособена позиция номер: ² 1
II.2.2) Допълнителни CPV кодове ² Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21	
II.2.3) Място на изпълнение код NUTS: ¹ 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: (естествено и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания) № 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 АЛАТ 4 x 250 мл. 10 оп. 10000 5 АСАТ 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-МВ 5 x 60 мл. 15 оп. 4500
26 Калибратор за СК-МВ /или еквивалентно/ 1x1 мл. 6 оп. 6
27 Контрол за СК-МВ /или еквивалентно/ 1x3 мл. 15оп. 45
28 Холинестераза 4x40/2x20 мл. 2 оп. 400
29 СРР-количествен - турбидиметричен 1 x 100 мл. 56 оп. 5600
30 СРР-качествен 1 x 100 теста 20 оп. 2000
31 СРР кол.- калибратор 1x1 мл. 5 5
32 СРР 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 чете 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 51207.01 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 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.

II.2) Описание ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за хематологичен брояч "Mindray BC 3000"

Обособена позиция номер: 2
2

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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

1 Миеш разтвор DIARINSE D 20 l /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 l/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 апартура DIA PROBECLEANER 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 прогнотни 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 8143.33 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за електролитен анализатор "Easy Lyte" PLUS

Обособена позиция номер: ² 3

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на

потребности и изисквания)

№ 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 комплексност за 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 6905.07 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за автоматичен хемокогулометър "Compact X"

Обособена позиция номер: ² 4

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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

- 1 Реактиви за тромбопластин 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 къвети 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. 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 54973.60 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: ²⁴

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за автоматична система за определяне химични и физични компоненти в урината за апарат 'Dirui H 50' и 'FUS 100'

Обособена позиция номер: 2 5

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 39383.33 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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, договърът 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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Тест за опиати комбиниран

Обособена позиция номер: ² 6

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 – 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 6250 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за глюкоанализатор ' 'KB GA 2' ' и ' 'KB GA 3' '

Обособена позиция номер: ² 7

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ BG342

Основно място на изпълнение:

II.2.4) Описание на обществената поръчка: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 18086.67 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор ''Dimension Xpand plus'' / ''Dimension EXL 200'' /

Обособена позиция номер: ² 8

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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.Промивач 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.LDN 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 – CE 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 190763.45 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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. 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) Описание ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за автоматичен анализатор 'Biosen C_line'

Обособена позиция номер: ² 9

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 – 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 14149 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за полуавтоматичен хемокогулометър "Thrombotimer 1 channel"

Обособена позиция номер: ² 10

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ BG342

Основно място на изпълнение:

II.2.4) Описание на обществената поръчка: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1660.13 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за електролитен анализатор "Combi Line''

Обособена позиция номер: 2
11

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} HE

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1690 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)
Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за Микробиологична лаборатория

Обособена позиция номер: ² 12

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 Клитгерови 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 3743.12 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Гранулирани хранителни среди, безвредни за здравето, лесни за разтваряне, без образуване на преципитати

Обособена позиция номер: ² 13

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: 1 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 4777.62 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Готови петрита с хранителна среда. Ампулирани течни хранителни среди. Диагностикуми - микробиология аглутинационни серуми.

Обособена
позиция номер: 2
14

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 дефибринирана 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 Лъовенщайн-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 - SE 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 17268 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Антибиотични дискове адаптирани към диспенсер

Обособена позиция номер: ² 15

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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.Амоксицилин оп.х 50 диска 30 оп. 1500, 4.Карбеницилин оп.х 50 диска 10 оп. 500, 5.Оксиацилин 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.Макси флоксацин 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.Цефprozил 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.Амоксицилин-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.Вацитрацин 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.диоксида 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 – CE 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 2091.73 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Мануални стрипове за идентификация на различни групи бактерии. Допълнителни реактиви за API стриповете.

Обособена позиция номер: ² 16

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 6516.27 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Експресна ликворна диагностика

Обособена позиция номер: ² 17

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1338 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹**II.2.1) Наименование:** ² Бързи тестове за серологично изследване на:Обособена позиция номер: ² 18**II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²**Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 - 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 10465 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹**II.2.1) Наименование:** ² Имунулогични тестове за апарат MINI VIDAS

Обособена позиция номер: 2 19

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 ЕВВирус ИгМ /или еквивалентно/ оп.х 30 теста 2 оп. 2
 17 Видас ЕВВирус 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 20383.66 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Серологични изследвания

Обособена позиция номер: ² 20

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 – 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1603.17 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Антибиотични дискове по EUCAST, Тестове за определяне на Минимална инхибираща концентрация по EUCAST

Обособена позиция номер: ² 21

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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, Amoxycloxacil (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 / Dalfofpristin), 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 Piperacillin/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, Ampicilin MIC Strip 10 бр. в оп. 2 оп.-20, Amoxycloxacil 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, Levofloxacil 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 3857.50 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Тестове за идентификация на микроорганизми и определяне на антимикробна чувствителност, съвместими с апарат Multiscan FC

Обособена
позиция номер: 2
22

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ BG342

Основно място на изпълнение:

II.2.4) Описание на обществената поръчка: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 22991.12 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Хранителни среди по EUCAST

Обособена позиция номер: ² 23

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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. Отговорят 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 отговорят 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 180.77 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Референтни шамове

Обособена позиция номер: ² 24

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 обявените 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 550 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ²Проби за ELISA READER

Обособена позиция номер: ² 25

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 - 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 5360 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Тампони за коклюш

Обособена позиция номер: ² 26

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} HE

Цена

Тежест: ²¹**II.2.6) Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 47.50 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: HE

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 ¹**II.2.1) Наименование:** ² Тестове за диагностика на сифилис и хламидияОбособена позиция номер: ² 27**II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²**Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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

1 TRNA сифилис тест /или еквивалентно/ 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 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹**II.2.6) Прогнозна стойност**

Стойност, без да се включва ДДС: 3839.96 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

II.2.7) Продължителност на поръчката, рамковото споразумение или динамичната система за покупкиПродължителност в месеци: ²⁴

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)
Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Хемокултури

Обособена позиция номер: ² 28

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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

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

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

3 ВасТ/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 – 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 30690 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹**II.2.1) Наименование:** ² Контейнери за биологични отпадъциОбособена позиция номер: ² 29**II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²**Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21**II.2.3) Място на изпълнение**код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1350 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за Отделение по трансфузионна хематология

Обособена позиция номер: ²
30

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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. 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 43007.60 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Микрокувети за фотометрично определяне на Hb в кръвта –апарат „НемоСие Hb 301“

Обособена позиция номер: ² 31

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 „НемоСие 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 – 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 20625 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за кръвно-газов анализатор Медика "Easy Blood Gas"

Обособена позиция номер: ² 32

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 – 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 26177.17 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за кръвно-газов и електролитен анализатор Медика " EasyStat "

Обособена позиция номер: ² 33

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребността и изисквания)

№ 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. рСО2 електрод бр. 4 4
6. рО2 електрод бр. 4 4
7. рН 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 - 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 41580.50 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Консумативи за КГА "АБЛ" 825

Обособена позиция номер: ² 34

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 – 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 107212.82 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Консумативи за Спирометър "Датоспир 120Д"

Обособена позиция номер: 2 35

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

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

1. Мундшущи 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 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 1400 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Реактиви и консумативи за хистологични и цитологични изследвания	Обособена позиция номер: ² 36
--	--

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²
Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение
код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 еквивалтно/ 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 15555 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Затворена система за вземане на кръв и урина

Обособена позиция номер: ² 37

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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 съотвие 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. Представи 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

Критерий за качество: 1 2 20 НЕ

Цена

Тежест: 21

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 91479.42 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 ¹

II.2.1) Наименование: ² Консумативи за лаборатории

Обособена позиция номер: ² 38

II.2.2) Допълнителни CPV кодове ²

Основен CPV код: ¹ 33694000 Допълнителен CPV код: ^{1 2} LA21

II.2.3) Място на изпълнение

код NUTS: ¹ 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: (естество и количество на строителните работи, доставки или услуги или указване на потребности и изисквания)

№ 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

Критерий за качество: ^{1 2 20} НЕ

Цена

Тежест: ²¹

II.2.6) Прогнозна стойност

Стойност, без да се включва ДДС: 9293 Валута: BGN

(за рамкови споразумения или динамични системи за покупки - прогнозна обща максимална стойност за цялата продължителност на тази обособена позиция)

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

Продължителност в месеци: 24

Тази поръчка подлежи на подновяване:

не

Описание на подновяванията:

II.2.9) Информация относно ограничение за броя на кандидатите, които ще бъдат поканени (с изключение на открити процедури)

Очакван брой кандидати:

или Предвиден минимален брой: / Максимален брой: (2)

Обективни критерии за избор на ограничен брой кандидати:

II.2.10) Информация относно вариантите

Ще бъдат приемани варианти:

не

II.2.11) Информация относно опциите

Опции:

не

Описание на опциите:

II.2.12) Информация относно електронни каталози

Офертите трябва да бъдат представени под формата на електронни каталози или да включват електронен каталог: НЕ

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 документа 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

Критерии за подбор, както е указано в документацията за обществената поръчка: НЕ

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:2

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

III.1.3) Технически и професионални възможности

Критерии за подбор, както е указано в документацията за обществената поръчка: НЕ

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/АС: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 документа 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 три 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. Възложителя не поставя условие за обем. Деклариране: Обстоятелствата по се удостоверяват с представяне на информация – Списък на доставките на медицински изделия, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите – таблица В: Технически и професионални способности, част IV „Критерии за подбор“ на ЕЕДОП.

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

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

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

Изисквано минимално/ни ниво/а:²

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/АС: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/АС: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 три години, считано от датата, определена като краен срок за представяне на офертите, най-малко една 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, приемо-предавателни протоколи, отчети, доклади за приключила работа, фактури и други/.

III.1.5) Информация относно запазени поръчки ²

Поръчката е запазена за защитени предприятия и икономически оператори, насочени към социална и професионална интеграция на лица с увреждания или лица в неравностойно положение: НЕ

Изпълнението на поръчката е ограничено в рамките на програми за създаване на защитени работни места: НЕ

III.2) Условия във връзка с поръчката ²

III.2.1) Информация относно определена професия (само за поръчки за услуги)

Изпълнението на поръчката е ограничено до определена професия: НЕ

Позоваване на приложимата законова, подзаконова или административна разпоредба:

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 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 документацията 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

Задължение за посочване на имената и професионалните квалификации на персонала, който отговаря за изпълнението на поръчката: НЕ

Раздел IV: Процедура

IV.1) Описание

IV.1.1) Вид процедура:

Открита процедура

Ускорена процедура: НЕ

Обосновка за избор на ускорена процедура:

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

Тази обществена поръчка обхваща сключването на рамково споразумение: НЕ

Предвиден максимален брой участници в рамковото споразумение: 2

В случай на рамкови споразумения - обосноваване на срока, чиято продължителност надвишава четири години:

Тази обществена поръчка обхваща създаването на динамична система за покупки: НЕ

Динамичната система за покупки може да бъде използвана от допълнителни купувачи: НЕ

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

Прилагане на поэтапна процедура за постепенно намаляване на броя на обсъжданите решения или на договаряните оферти: НЕ

IV.1.5) Информация относно договаряне (само за състезателни процедури с договаряне)

Възлагащият орган си запазва правото да възложи поръчката въз основа на първоначалните оферти, без да провежда преговори: НЕ

IV.1.6) Информация относно електронния търг

Ще се използва електронен търг: НЕ

Допълнителна информация относно електронния търг:

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

Обществената поръчка попада в обхвата на Споразумението за държавни поръчки:

не

IV.2) Административна информация

IV.2.1) Предишна публикация относно тази процедура ²

Номер на обявлението в ОВ на ЕС:

(Едно от следните: Обявление за предварителна информация; Обявление на профила на купувача)

Номер на обявлението в РОП:

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

Дата: 24/06/2020 (ДД/ММ/ГГГГ) Местно време: 16:00 (чч:мм)

IV.2.3) Прогнозна дата на изпращане на покани за търг или за участие на избраните кандидати ⁴

Дата:

IV.2.4) Езици, на които могат да бъдат подадени офертите или заявленията за участие: ¹ BG

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

Офертата трябва да бъде валидна до: 27/12/2020 (dd/mm/yyyy)

или Продължителност в месеци:

(от датата, която е посочена за дата на получаване на офертата)

IV.2.7) Условия за отваряне на офертите

Дата: 25/06/2020 (dd/mm/yyyy) Местно време: 10:00 (чч:мм)

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

Прогнозни срокове за публикуването на следващи обявления: ²

VI.2) Информация относно електронното възлагане

Ще се прилага електронно поръчване: НЕ

Ще се използва електронно фактуриране: НЕ

Ще се приема електронно заплащане: НЕ

VI.3) Допълнителна информация ²

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 % от /три на сто/ от прогнозната стойност на договора без ДДС. Гаранцията за изпълнение на договора трябва да бъде представена от участника в една от следните форми: парична сума, банкова гаранция или застраховка със срок на валидност, срока на действие на Договора, плюс 2 (два) месеца. Всеки участник сам избира формата, под която да представи гаранцията за изпълнение. Условията 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 Възложителят 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: cpadmin@cpс.bg

Телефон: +359 29884070

Интернет адрес: (URL) <http://www.cpc.bg>.

Факс: +359 29807315

VI.4.2) Орган, който отговаря за процедурите по медиация ²

Официално наименование:

Пощенски адрес:

Град:

Пощенски код:

Държава:

Електронна поща:

Телефон:

Интернет адрес: (URL)

Факс:

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 ²

Официално наименование:

Пощенски адрес:

Град:

Пощенски код:

Държава:

Електронна поща:

Телефон:

Интернет адрес: (URL)

Факс:

VI.5) Дата на изпращане на настоящото обявление: 16/03/2020 (dd/mm/yyyy)

Възлагащият орган/възложителят носи отговорност за гарантиране на спазване на законодателството на Европейския съюз и на всички приложими закони

¹ моля, повторете, колкото пъти е необходимо

² в приложимите случаи

³ моля, повторете, колкото пъти е необходимо, ако това обявление е само за предварителна информация

⁴ ако тази информация е известна

⁵ моля, представете тази информация, ако обявлението е покана за участие в състезателна процедура

⁶ доколкото информацията е вече известна

⁷ задължителна информация, която не се публикува

⁸ информация по избор

⁹ моля, представете тази информация само ако обявлението е за предварителна информация

¹⁰ моля, представете тази информация само ако обявлението е обявление за възлагане

¹¹ само ако обявлението се отнася до квалификационна система

¹² моля, представете тази информация тук или в поканата за потвърждаване на интерес, ако обявлението е покана за участие в състезателна процедура или има за цел намаляване на срока за получаване на оферти

¹³ моля, представете тази информация тук или в поканата за потвърждаване на оферти или за договаряне, ако обявлението е покана за участие в състезателна процедура

¹⁴ ако това е за предварителна информация, използвано като покана за участие в състезателна процедура - моля, представете тази информация, ако тя вече е известна

¹⁵ моля, представете тази информация тук или, ако е приложимо, в поканата за подаване на оферти

¹⁶

¹⁷ задължителна информация, ако това е обявление за възлагане

¹⁸ само ако обявлението не се отнася до квалификационна система

¹⁹ ако обявлението има за цел намаляване на срока за получаване на оферти

²⁰ може да бъде присъдена значимост вместо тежест

²¹ може да бъде присъдена значимост вместо тежест; ако цената е единственият критерий за възлагане, тежестта не се използва