

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ

1. Предмет на поръчката:

„Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия, необходими за провеждане на хемодиализно лечение в „Отделение по хемодиализа” на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД”.

2. Място на изпълнение на поръчката:

2.1. За лекарствените продукти - Аптека на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД, на адрес: гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” № 1.

2.2. За медицинските изделия - Отделение по хемодиализа” на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД на адрес : гр.Сливен, ул. „Криволак“ №13.

3. Начин на плащане: Финансирането на поръчката ще се извършва със собствени средства, а заплащането ще бъде разсрочено, в левове и по банков път, 60 /шестдесет/ календарни дни, считано от датата на получаване на издадена оригинална фактура от Изпълнителя.

4. Срокът на изпълнение на поръчката е 24 /двадесет и четири / месеца, считано от датата на сключване на договора /но не по-рано от 12.07.2020 г./, чрез периодични доставки по предварителни заявки по вид и количество, в зависимост от потребностите на Възложителя.

Срокът на доставка на всяка отделна заявка е до 72 /седемдесет и два/ часа от получаване на заявка от Възложителя.

4.1. 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, договърът запазва действието си при същите условия до приключването ѝ и сключването на нов договор.

4.2. Възложителят може да прекрати предсрочно сключения 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. за създаване на Централен орган за възлагане на обществени поръчки в сектор „Здравеопазване" и Министерство на здравеопазването е провело процедура за централизирана доставка на лекарствени продукти или медицински изделия, има сключени рамкови споразумения с избрани изпълнители и лечебното заведение е заявило, че ще се възползва от сключените по процедурата договори.

5. Предмет и приблизителен обем на поръчката за 24 /двадесет и четири/ месеца. Изисквания на Възложителя към вида, конкретните параметри, характеристики, прогнозните количества и прогнозните стойности за 24 /двадесет и четири/ месеца на доставяните лекарствени продукти и медицински изделия са следните :

ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

№	АТС код	INN код	Лекарствена форма	Мярка	Прогнозно количество за 24 мес.	Прогнозна ст-ст без ДДС –лв.
Обособена позиция № 1	A11CC04	Calcitriol	Перорална форма	капс.	24000	3906.00
Обособена позиция № 2	H05BX02	Paricalcitol 1 mcg	Перорална форма	табл.	25000	86375.00
Обособена позиция № 3	H05BX02	Paricalcitol 5 mcg/ml amp 1 ml	Парентерална форма	amp	600	6373.00
Обособена позиция № 4	B03XA01	Erythropoietin - бързодействащ 2000Е	Парентерална форма	шприц	3600	50280.00
Обособена позиция № 5	B03XA01	Erythropoietin - бързодействащ 3000Е	Парентерална форма	шприц	5000	104741.67
Обособена позиция № 6	B03XA01	Erythropoietin - бързодействащ-4000Е	Парентерална форма	шприц	7200	201108.00
Обособена позиция № 7	B03XA02	Darbepoetin alfa - 40 mcg	Парентерална форма	шприц	250	23908.33
Обособена позиция № 8	B03XA02	Darbepoetin alfa - 60 mcg	Парентерална форма	шприц	200	28678.33
Обособена позиция № 9	H05BX01	Cinacalcet 30 mg x 28 бр.	Перорална форма	табл.	4000	18523.33
Обособена позиция № 10	H05BX01	Cinacalcet 30 mg x 30 бр.	Перорална форма	табл.	1400	6483.17
Обособена позиция № 11	V03AE02	Sevelamer 800 mg	Перорална форма	табл.	26000	17790.50
Обособена позиция № 12	H05BX04	Etelcalcetide 2.5 mg/ 0.5 ml	Парентерална форма	ампули	300	8862.50

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ
/За Обособени позиции от № 1 до № 12 включително/:

1. Лекарствените продукти трябва да отговарят на изискванията на Закона за лекарствени продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) – трябва да притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/ 2004 г. на Европейския парламент и Съвета /чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ/ и сертификат за освобождаване на партида, издаден от квалифицирано лице по ЗЛПХМ и удостоверяващ, че партидата лекарствен продукт е произведена и контролирана в съответствие с изискванията на разрешението за употреба по реда на ЗЛПХМ.

2. Предлагащите от участника лекарствени продукти, на които изтича срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора, трябва да бъдат осигурени в обем, предвиден в техническата спецификация. В случай на изтичане на срока на разрешението за употреба на лекарствен продукт през срока на договора, участникът декларира в съответствие с чл. 55, ал. 6 от ЗЛПХМ, че количествата за лекарствения продукт са налични;

3. В случай, че през времето на действие на договора стойността, която следва да се заплаща с публични средства на лекарствени продукти от Приложение 2 на Позитивния лекарствен списък – колона М стане по-ниска от договорената, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ заплаща лекарствените продукти на по-ниската цена, считано от датата на обявяването на влезлите в сила решения по реда на Наредбата за условията, правилата и реда за регулиране и регистриране на цените на лекарствените продукти.

4. Лекарствените продукти, предложени от участниците трябва да са включени с търговското си наименование в Приложение №2 на ПЛС на НСЦРЛП към момента на подаване на офертата. Офертираните цени на всички лекарствени продукти следва да са не по-високи от утвърдените цени по чл. 2, ал. 1 /от референтната стойност на колона М от Приложение №2 на ПЛС/, от пределните цени по чл. 2, ал. 3 или от регистрираните цени по чл. 2, ал. 4 от НАРЕДБА ЗА УСЛОВИЯТА, ПРАВИЛАТА И РЕДА ЗА РЕГУЛИРАНЕ И РЕГИСТРИРАНЕ НА ЦЕНИТЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ.

5. Предложените фармацевтични средства следва да отговарят по генерично наименование (INN), лекарствена форма и съдържание на активното лекарствено вещество, посочени в настоящата техническа спецификация. При наличие на несъответствие между посочените в техническата спецификация характеристики и изисквания на фармацевтичното средство и офертирания продукт, участникът не се допуска до оценяване и класиране на предложението.

6. Срокът на годност на предлаганите лекарствени продукти да бъде не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка;

7. Участниците трябва да са оторизирани от фирмата/ите, които са притежатели на разрешението за употреба, да участват от свое име с лекарствени продукти за офертираните медикаменти за 2020 г. и 2021 г. на територията на Република България- За Обособени позиции от № 1 до № 12 включително.

Участник, който не представи задължително изискуемите оторизационни документи ще бъде отстранен от участие за съответната обособената позиция.

8. Посочените количества по отделните номенклатурни единици са прогнозни, определени на база предходно двугодишно потребление на възложителя, и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят нито за минимално, нито за максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените лекарствени. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени.

МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ

Обособена позиция № 13 : Медицинско изделие - ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ПАРА

Тип	Мембрана	Повърхност	Мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	$\geq 1,3 \text{ м}^2$	бр./опак овка	200	
Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	$\geq 1,7 \text{ м}^2$	бр./опак овка	3000	
Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	$\geq 2.0 \text{ м}^2$	бр./опак овка	1000	
Lowflux	полисулфон - PVP смес	$\geq 1.8 \text{ м}^2$	бр./опак овка	200	
ОБЩО ЗА ОП №13 :					46 236,67

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да се предлагат с необходимите активни повърхности, отбелязани в спецификацията, подходящи за различните пациенти.
2. Да са изработени от материали с висока биосъвместимост, отбелязани в спецификацията :
 - o Материал на мембраната – полисулфон; полисулфон - PVP смес, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона.
 - o Материал на корпуса – поликарбонат или друг качествен и устойчив на външни влияния материал.
3. Доставените диализатори да бъдат придружени с официални проспекти на български език във всеки кашон (стерилизация, клирънси за ниско и средномолекулярни субстанции, коефициент на ултрафилтрация, КоА), както и инструкция за работа с тях.
4. Стерилизация с пара.

Обособена позиция № 14 : Медицинско изделие -- ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, ВЪТРЕШНОПАРОВА СТЕРИЛИЗАЦИЯ

Тип	Мембрана	Повърхност	Мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
Lowflux	полисулфон	$\geq 1,3 \text{ м}^2$	бр./опак овка	300	
Lowflux	полисулфон	$\geq 1,7 \text{ м}^2$	бр./опак овка	13000	
Lowflux	полисулфон	$\geq 2.0 \text{ м}^2$	бр./опак овка	13000	
Lowflux	хеликсон	$\geq 1.8 \text{ м}^2$	бр./опак овка	500	
ОБЩО ЗА ОП №14 :					286 070,83

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да се предлагат с необходимите активни повърхности, отбелязани в спецификацията, подходящи за различните пациенти.
2. Мембрани, изработени от полисулфон, хеликсон.
3. Корпус, изработен от поликарбонат.
4. Да имат дизайн и структура, позволяваща оптимално запълване с диализен разтвор без наличие на неизползваеми пространства.
5. Да осигуряват отлично отстраняване на ниско и високо молекулярни субстанции.
6. Да имат висока антитромбогенност, позволяваща използването на малки дози хепарин.
7. Метод на стерилизация: вътрешнопарова (INLINE STEAM).
8. Инструкция за работа на български език.

Обособена позиция № 15: Медицинско изделие- ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ЕТИЛЕН ДИОКСИД, ГАМА ЛЪЧИ И ДРУГИ ВИДОВЕ

Тип	Мембрана	Повърхност	Мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
-----	----------	------------	-------	---------------------------------------	-----------------------------

Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	≥ 1.5 м ²	бр./опак овка	500	
Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	≥ 2.0 м ²	бр./опак овка	2000	
Lowflux	полисулфон, полиетерсулфон или други деривати на полисулфона	≥ 1.7 м ²	бр./опак овка	1500	
ОБЩО ЗА ОП №15 : 40 950,00					

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да се предлагат с необходимите активни повърхности, отбелязани в спецификацията, подходящи за различните пациенти.
2. Да са изработени от материали с висока биосъвместимост, отбелязани в спецификацията :
 - о Материал на мембраната – полисулфон; полиетерсулфон или други деривати на полисулфона;
 - о Материал на корпуса – поликарбонат или друг качествен и устойчив на външни влияния материал.
3. Доставените диализатори да бъдат придружени с официални проспекти на български език във всеки кашон,(стерилизация, клирънси за ниско и средномолекулярни субстанции, коефициент на ултрафилтрация, КоА), както и инструкция за работа с тях.
4. Стерилизация с етилен диоксид, гама лъчи и други видове.

Обособена позиция № 16: Медицинско изделие- ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ С МЕМБРАНА ПОЛИНЕФРОН

Тип	Мембрана	Повърхност	Мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
Lowflux	синтетична мембрана полинефрон-	≥ 1.7 м ²	бр./опак овка	600	

• 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да се предлага с необходимата активна повърхност, отбелязана в спецификацията;
2. Да са изработени от материали с висока биосъвместимост, отбелязани в спецификацията :
 - o Материал на мембраната –синтетична мембрана полинефрон;
 - o Материал на корпуса – поликарбонат или друг качествен и устойчив на външни влияния материал.
3. Доставените диализатори да бъдат придружени с официални проспекти на български език във всеки кашон,(стерилизация, клирънси за ниско и средномолекулярни субстанции, коефициент на ултрафилтрация, КоА), както и инструкция за работа с тях.
4. Стерилизация с етилен диоксид, гама лъчи и други видове.

Обособена позиция № 17 : Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ

Вид	Обем на запълване	Предпочита на мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - компл.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
АВ комплект Fresenius-вен.чорап 30 мм.	161 мл	24 компл./ опаковка	10000	
АВ комплект - Fresenius-вен.чорап 22 мм.	161мл	24 компл./ опаковка	26000	
ОБЩО ЗА ОП №17 :				127 800,00

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

• 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да са съвместими с тип апарати " Frezenius ", с каквито е оборудвано отделението по Хемодиализа.
2. Да осигуряват провеждането на безопасно диализно лечение.

3. Да осигурят кръвен дебит, необходим за провеждането на ефективно диализно лечение.
4. Да бъде обозначен вътрешният диаметър на помпения сегмент (6,36 мм).
5. Да бъде обозначен диаметърът на венозния чорап 30 мм, 22мм.
6. Да се съчленяват надеждно с хемодиализаторите.
7. Наличие на клампи на краищата на артериалните и венозните линии.
8. Инфузионна система с накрайник тип „спайк“.
9. Наличие на сак за събиране на запълващия физиологичен серум.

Обособена позиция № 18 : Медицинско изделие- ФИСТУЛНИ ИГЛИ

Тип	Размер	Дължина	Предпочитана мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - сетове/2 игли в сет/.	Прогнозна ст-ст без ДДС-лв.
16 G	1,6 X 25 мм	150мм	25 seta/опакровка	18000	
15 G	1,8 X 25 мм	150мм	25 seta/опакровка	500	
ОБЩО ЗА ОП №18 :					22 200,00

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да осигурят необходимия за провеждането на ефективно диализно лечение кръвен дебит.
2. Да травмират минимално трайния съдов достъп на пациента.
3. Да се предлагат подходящи за пунктиране на по-грацилни AV фистули, както и на синтетични съдови протези.
4. Да бъдат с въртяща се перка и страничен отвор при върха на артериалната игла.
5. Да са с различен размер, според изискванията на спецификацията.
6. Артериално - венозен фистулен комплект от две игли - артериална и венозна
7. Окомплектовани с лесни за ползване оклузивни клампи и за двете игли, цветово кодирани.

Обособена позиция № 19 : Медицинско изделие -АПИРОГЕННИ ФИЛТРИ

ВИД	ТИП	Предпочитана марка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна стойност без ДДС-лв.
Diasafeplus	Fresenius "S"	бр.	300	102 000,00

- 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“.

Специфични технически изисквания

1. Да осигурят свободен от бактерии, ендотоксини и пирогенидиализен разтвор.
2. Да осигурят високопречистендиализен разтвор, в съответствие с изискванията на стандарт ”Диализно лечение, по отношение наличието на бактерии и ендотоксини.
3. Да могат да се обработват с използваните за диализните апарати дезинфектанти.
4. Да са съвместими с тип апарати " Frezenius 4008 S" и" Frezenius 4008 B", с каквито е оборудвано отделението по Хемодиализа.

Обособена позиция № 20 : Медицинско изделие - ДЕЗИНФЕКЦИОННИ РАЗТВОРИ

ВИД	ТИП	Предпочитана марка	Прогнозно количество за 24 мес. - туби	Прогнозна стойност без ДДС-лв.
Пуристерил	ФРЕЗЕНИУ С	10 л. туба	300	
Споротал	ФРЕЗЕНИУ С	5 л. туба	40	
ClearSurf	ФРЕЗЕНИУ С	2 л. туба	6	
ОБЩО ЗА ОП №20 :				14 644,00

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

-

Специфични технически изисквания

1. Да са предназначени за дезинфекция на апаратите за хемодиализа.
2. Да са съвместими с тип апарати " Frezenius ", с каквито е оборудвано отделението по Хемодиализа.
3. Да извършват декалцификация в пътищата на диализния разтвор.
4. Да осигуряват необходимата стерилност.
5. Да не увреждат хидравликата на диализните апарати.
6. ClearSurf – дезинфекционен разтвор за външна дезинфекция и декалцификация на диализните пътища.

Обособена позиция № 21 : Медицинско изделие-КАТЕТРИ ЗА ВРЕМЕНЕН СЪДОВ ДОСТЪП

Вид	Тип	Дължина	Предпочитана мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна стойност без ДДС-лв.
Феморални	Двулуменни	20 см	10 комплекта в опаковка	100	
Югуларни	Двулуменни	15 см	10 комплекта в опаковка	300	
ОБЩО ЗА ОП №21 :					14 400,00

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

Централни венозни катетри за временен съдов достъп

1. Да не се пречупват.
2. Да бъдат термочувствителни, полиуретанови и при телесна температура да са пластични.
3. Да позволяват получаване на кръвен дебит, достатъчен за провеждане на ефективно диализно лечение (12F)
4. Да травмират минимално централния венозен съд, в който са поставени.
5. Да са окомплектовани с необходимите за поставянето им материали-пункционна игла, водач, разширител и скалпел.
6. Да са рентген позитивни.

Обособена позиция № 22 : Медицинско изделие-ПОСТОЯННИ ТУНЕЛИЗИРАНИ КАТЕТРИ

Вид	Тип	Дължина	Предпочитана мярка	Прогнозно количество за 24 мес. - бр.	Прогнозна стойност без ДДС-лв.
Постоянни тунелизирани катетри	Двулуменни „слепени“	24 см до HUB (19 см до маншона)	бр.	5	
Постоянни тунелизирани катетри	Двулуменни „слепени“	24 см до HUB (23 см до маншона)	бр.	30	
ОБЩО ЗА ОП № 22					11 900,00

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията.

- 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“.

Специфични технически изисквания

Централни венозни катетри за постоянен съдов достъп

1. Да не се пречупват.
2. Да бъдат термочувствителни, полиуретанови и при телесна температура да са пластични.
3. Да позволяват получаване на кръвен дебит, достатъчен за провеждане на ефективно диализно лечение (14,5 F)
4. Да травмират минимално централния венозен съд, в който са поставени.
5. Да са окомплектовани с необходимите за поставянето им материали-пункционна игла, водач, разширител и скалпел.
6. Да са рентген позитивни.
7. Типа на катетрите да не е „разцепващи се” или “еднолуменни”.

СПЕЦИФИЧНИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ МЕДИЦИНСКИТЕ ИЗДЕЛИЯ

/За Обособени позиции от № 13 до № 22 включително/:

Изисквания към доставяните медицински изделия:

1. Предлаганите медицински изделия, да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия;
2. Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС /

Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/;

3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти /или еквивалент/;

4. Срока на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-малък от 60 /шестдесет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка;

5. Участникът да представи 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.

6. Участникът да представи Мостри за всички номенклатурни единици по 1 /един/ брой САМО за обособените позиции, както следва :

Обособена позиция № 17 : Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ

Обособена позиция № 18 : Медицинско изделие- ФИСТУЛНИ ИГЛИ

Обособена позиция № 21: Медицинско изделие-КАТЕТРИ ЗА ВРЕМЕНЕН СЪДОВ ДОСТЪП

7. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни, определени на база актуализирано предходно двугодишно потребление на възложителя, 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. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени.