

ДОГОВОР

№ 13

Всичко взаимоотношение  
е на основание  
З. 37 от 2019

Днес 17.02.2020 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор между:

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ–ДОБРИЧ" АД  
гр. Добрич, със седалище и адрес на управление: гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24,  
тел. 058/600160, факс: 058/600414, e-mail: [oblb@bergon.net](mailto:oblb@bergon.net), ЕИК 124141302,  
представявано от Д-р Светозар Байчев Петров – Изпълнителен Директор на  
дружеството, наричана ВЪЗЛОЖИТЕЛ

И

„ДИАМЕД” ООД, със седалище и адрес на управление гр. София, район Изгрев, ул. „Жолио Кюри” № 48, ЕИК 121062052, представлявано от Димитър Маринов Маринчев и Марио Тръпков Танев, заедно и поотделно, в качеството им на управители, определено за изпълнител с Решение № 37 / 20.12.2019 год. на възложителя, след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка тип "открита процедура" № 00083-2019-0013, с предмет "Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделения "Клинична микробиология", "Трансфузионна хематология" и "Клинична патология", наричан ИЗПЪЛНИТЕЛ.

Страните се споразумяха за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

1.(1). ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ доставя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ лабораторни консумативи, реактиви и тестове (наричани по-долу медицински/те изделия), за които е участвал в открита процедура за възлагане на обществена поръчка за възлагане на обществена поръчка по обособена позиция № 1: Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделение „Клинична микробиология”, номенклатури №№ 2, 3 и 4 или описани в Приложение към договора

(2). Ценовите предложения на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, посочени в приложението по предходната алинея, са неразделна част от настоящия договор.

(3) Прогнозните количества, посочени в документацията за обществена поръчка не пораждаат задължение за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да ги закупи в посочения обем.

СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

2. Срокът на настоящия договор е 12 месеца от датата на подписването му. Договорът продължава действието си до сключването на договор с друг изпълнител след провеждане на обществена поръчка.

3. Посочените в чл. 1 изделия ще бъдат доставяни от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок до 14 (четирнадесет) календарни дни, след заявяването им от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4. Дължимата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ сума по всяка отделна доставка ще бъде платена от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по банковата сметка на продавача в срок до 60 (шестдесет) календарни дни след издаването на фактура от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

5. Срокът на годност на доставените изделия трябва да е не по-кратък от 60 % (шестдесет процента) от общия срок на годност към момента на доставката.

### МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ И ПРЕМИНАВАНЕ НА СОБСТВЕНОСТТА

6. За място на доставяне на изделията се определя "МБАЛ-Добрич" АД, гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24.

7. Собствеността върху доставяните изделия и рискът от пълното или частичното им погиване преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемо-предавателен протокол или друг равнозначен документ.

### ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Член 8. (1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да сключи договор за подизпълнение, когато е обявил в заявлението си за участие ползването на подизпълнител. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в заявлението подизпълнител изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 от ЗОП.

(2) Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

(3) Независимо от възможността да се използват подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

(4) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма да извършва директни разплащания с подизпълнителите

Член 9. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да доставя медицински изделия, които:

1. имат нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ);

2. имат нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган по чл. 64, ал. 2 от ЗМИ, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

3. имат нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

4. имат инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в ЗМИ;

5. са придружени от валиден сертификат, удостоверяващ съответствието със съществените изисквания, приложими за изделието, издаден от нотифициращ орган.

6. са произведени от производител, който прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001:2015 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

Член 10.(1) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ в срока на договора трябва да отговаря на следните изисквания:

1. Да има разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителния директор на ИАЛ по реда на ЗМИ.

2. Да прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/2016 и/или еквивалентна.

(2) ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен незабавно да уведоми ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при отнемане на съответните разрешения или обезсилване на удостоверения.

Член 11. Всяка отделна доставка трябва да е придружена от документи, удостоверяващи производителя, партидни номер, серийния номер, срока на годност и от анализни сертификати (оригинални, заверено копие или публично оповестени), документиращи произхода, състава и текущия контрол на качеството на изделията.

Член 12. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да издаде в срок фактура за доставените медицински изделия.

### ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Член 13.(1) ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да проверява количеството на всяка отделна доставка, като при установяване на несъответствие е длъжен да уведоми ИЗПЪЛНИТЕЛЯ в срок от 24 часа.

(2) При установяване на несъответствие в качеството на доставените медицински изделия ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми ИЗПЪЛНИТЕЛЯ в срок от 24 часа.

(3) Несъответствието на количеството и качеството се установява с протокол, съставен от комисия, съставена от длъжностните лица на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ.

(4) В случай, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ в срок до 24 часа след уведомяването по ал. 1 оспори писмено несъответствието на качеството, той може да иска проверката му от упълномощен орган или лаборатория.

Член 14. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да заплати уговорената цена в размера, по начина и в срока, определени в настоящия договор.

### НЕУСТОЙКИ

Член 15.(1) При забава на доставка от страна на продавача с повече от 24 (двадесет и четири) часа, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да получи неустойка в размер на 0.1 (нула цяло, една десета) на сто от стойността на забавената доставка за всеки 24 часа забава.

(2) При установяване на несъответствие в количеството, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да достави липсващото количество при следващата доставка, а при поискване от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на липсващото количество.

(3) При установяване на несъответствие в качеството, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да достави медицински изделия с уговореното качество при следващата доставка, а при поискване от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на некачествената доставка.

(4) В случаите по алинеи 2 и 3, ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не достави договореното, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да закупи необходимите му медицински изделия от друг доставчик, като разликата между цената по договора и действително заплатената цена е за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

Член 16.(1) При отказ на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ да достави заявените му медицински изделия или при забава повече от 48 (четиридесет и осем) часа,

ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да закупи необходимите му медицински изделия от друг доставчик.

(2) В случаите по предходната алинея разликата между цената по договора и действително заплатената цена е за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

Член 17. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да иска обезщетение в пълен размер на вредите, които е претърпял в резултат на забавената и/или некачествената доставка.

Член 18. При забава на плащане от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, последният дължи на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ неустойка, в размер на законната лихва.

Член 19. Неустойките, обезщетенията и ценовите разлики по чл. 16, ал. 2 могат да бъдат удържани от всяко дължимо на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ плащане.

### ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Член 20. Договорът се прекратява:

1. с изтичане на срока, за който е сключен, освен в хипотезата на член 2, изречение второ;

2. от изправната страна при системно неизпълнение на задълженията по договора. Под системно неизпълнение се разбира такова, извършено два или повече пъти в рамките на един календарен месец, или повече от три пъти в рамките на срока на договора;

3. при създаването на условия за доставка на медицински изделия след провеждането на централизирани електронни търгове.

4. при невъзможност да се осигури финансиране за изпълнението на поръчката по причини, които ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не е могъл да предвиди.

### ДРУГИ УСЛОВИЯ

Член 21. Страните по договора не могат да го изменят, освен в случаите, предвидени в чл. 116 от ЗОП.

Член 22. Страните по договора ще решават възникналите по изпълнението спорове по взаимно съгласие, а ако това е невъзможно, по реда на ГПК, пред родово компетентният съд в гр. Добрич.

Член 23. За всички неуредени по настоящия договор въпроси ще се прилагат разпоредбите на ЗОП, ППЗОП, ЗЗД и ТЗ.

Член 24.(1) За валидни адреси за приемане на съобщения, свързани с настоящия договор се смятат адресите, посочени в началото на договора.

(2) При промяна на данните по предходната алинея, съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

При съставяне на настоящият договор се представиха от изпълнителя следните документи за доказване липсата на основания за отстраняване:

- за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника;

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

- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава;

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485:2016 и/или еквивалентна;

Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра, един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: .....



ИЗПЪЛНИТ



ГЛ.СЧЕТОВОДИТЕЛ:.....

Приложение № 5 – задължителен образец

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

от ДИАМЕД ООД  
със седалище в гр.София, ул. "Жолио Кюри" 48 община София и адрес на  
управление гр.София, ул. "Христо Ценов" 4  
ЕИК / БУЛСТАТ 121062052

представяван от Димитър Маринов Маринчев  
ЕГН: [REDACTED] вото му на Управител

Правя ценово предложение за изпълнение на поръчката, по обособена  
позиция №: 14

№ 1, като прилагам подписано Приложение № 1 "Списък на  
лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична  
микробиология".

~~№ 2, като прилагам подписано Приложение № 2 "Списък на  
лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Трансфузионна  
хематология".~~

~~№ 3, като прилагам подписано Приложение № 3 "Списък на  
лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична патология".~~  
(моля, отбележете обособената позиция за която представяте оферта)

**УКАЗАНИЯ** за попълване на приложенията:

В приложението № 1, № 2 и/или № 3, за номенклатурата по която  
представя оферта, всеки участник следва да попълни следните колони и редове:

**В колона 6** участникът посочва производителя на предлаганото изделие.

**В колона 7** участникът посочва вместимостта на предлаганата опаковка в  
мерни единици (съгласно посоченото в колона 3 или 3.1), когато е приложимо.

**В колона 8** участникът посочва предлаганата цена на опаковка в лева без  
ДДС, когато е приложимо, като цената на опаковка трябва да е закръглена до втория  
знак след десетичната запетая.

**В колона 9** участникът посочва предлаганата единичната цена на мерна  
единица в лева без ДДС. Единичната цена на мерна единица в колона 9 се получава,  
като цената за опаковка на всяко изделие поотделно се раздели на вместимостта  
(броя мерни единици) в една опаковка (кол. 8 : кол. 7). Единичната цена на мерна  
единица следва да е закръглена до четвъртия знак след десетичната запетая.

**Колона 10** се попълва само по онези номенклатури, които съдържат в себе  
си подноменклатури: 1, 6, 7, 15, 16, 18, 23, 26, 33, 34, 54, 60, 63, 67, 68, 70, 72, 75 и 77. **В**  
**колона 10** участникът посочва производението между прогнозното количество от  
колона 4 и цената за мерна единица, посочена от участника в колона 9 (кол. 4 x кол. 9).  
**По номенклатура № 71 "Оцветителни сетове"** не се попълва колона 10.

На редовете **"Общо по номенклатура №....."** участникът посочва  
от стойностите на всеки ред от колона 10. Сборът се закръгля до втория  
десетичната запетая.

Подпис на представляващото лице и печат:

Димитър Маринов Маринчев



ПРИЛОЖЕНИЕ № 1 "Списък на лабораторните консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична микробиология"

Номенклатура и наименование на продукта	Наименование на номенклатурите и наименование на продуктите	Мерна единица	Протокът по количеството	Протокът по стойността по обособената позиция	Производител	Предлагана опаковка (когато е приложимо)	Цена за предлаганата опаковка без ДДС (когато е приложимо)	Цена за мерна единица без ДДС (кол. 8 : кол. 7)	Обща стойност (кол. 4 x кол. 9)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	Антибиотични дискове, съвместими с наличните в лабораторията диспенсери Sensi-Disk	X	X	2500	X	X	X	X	X
1.1	Азитромицин	Диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35
1.2	Бацитралин	Диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35
1.3	Ванкомицин	Диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35
1.4	Гентамицин 10	Диск	3 500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.5	Гентамицин 120	Диск	500		BD	50	8.94	0.1788	89.4
1.6	Еритромицин	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.7	Ергазем	Диск	50		BD	50	9.43	0.1886	9.43
1.8	Клипекем	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.9	Канамидин	Диск	50		BD	50	6.77	0.1355	6.775
1.10	Карбеницилин	Диск	50		BD	500	67.83	0.1357	6.785
1.11	Кларитромицин	Диск	500		BD	500	45.46	0.0909	45.45
1.12	Клиндамицин	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.13	Колistin	Диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35
1.14	Левофлоксацин	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.15	Линезолид	Диск	50		BD	50	8.94	0.1788	8.94
1.16	Линкомицин	Диск	50		BD	50	6.77	0.1355	6.775
1.17	Меропенем	Диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35
1.18	Надликслова киселина	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.19	Новобиолин	Диск	500		BD	500	45.46	0.0909	45.45
1.20	Оксалин	Диск	200		BD	50	6.96	0.1391	27.82
1.21	Пеницилин	Диск	3500		BD	500	45.46	0.0909	318.15
1.22	Пефлоксацин	Диск	50		BD	50	8.73	0.1746	8.725
1.23	Пиперацилин	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.24	Пиперацилин/Газобактам	Диск	500		BD	500	45.46	0.0909	45.45
1.25	Полимиксан	Диск	50		BD	50	6.77	0.1355	6.775
1.26	Рифампин	Диск	50		BD	50	10.62	0.2124	10.62
1.27	Спиррамицин	Диск	50		BD	500	87.29	0.1746	8.73
1.28	Стрептомицин 10	Диск	50		BD	500	47.17	0.0943	4.715
1.29	Сульфаметоксазол/Триметоприм	Диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45
1.30	Тейкопланин	Диск	500		BD	500	69.56	0.1391	69.55

1.31	Тетрациклин	диск	50		BD	50	6.77	0.1356	6.775	
1.32	Тикарцилин	диск	50		BD	500	61.02	0.122	6.1	
1.33	Тикарцилин/Клавуланова киселина	диск	50		BD	500	53.09	0.1062	5.31	
1.34	Тообрамлин	диск	1000		BD	500	39.36	0.0787	78.7	
1.35	Хлорамфеникол	диск	50		BD	50	6.77	0.1356	6.775	
1.36	Цефалотин	диск	3500		BD	500	45.46	0.0909	318.15	
1.37	Цефакандол	диск	50		BD	500	67.83	0.1357	6.785	
1.38	Цефетим	диск	1000		BD	500	45.46	0.0909	90.9	
1.39	Цефокситин	диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45	
1.40	Цефоперазон	диск	200		BD	500	53.09	0.1062	21.24	
1.41	Цефоперазон/Сулбактам	диск	200		BD	50	6.77	0.1356	27.1	
1.42	Цефотаксим	диск	500		BD	500	39.36	0.0787	39.35	
1.43	Цефотаксим/Клавуланова киселина	диск	200		BD	50	8.73	0.1742	34.9	
1.44	Цефтазидим	диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45	
1.45	Цефтазидим/Клавуланова киселина	диск	200		BD	50	10.59	0.2117	42.34	
1.46	Цефтриаксон	диск	1000		BD	500	45.46	0.0909	90.9	
1.47	Цефуроксим	диск	3500		BD	500	45.46	0.0909	318.15	
1.48	Ципрофлоксацин	диск	3500		BD	500	45.46	0.0909	318.15	
1.49	Азтреонам	диск	50		BD	500	61.02	0.122	6.1	
1.50	Азопилин	диск	50		BD	500	147.46	0.2949	14.745	
1.51	Метронидазол	диск	50		BD	500	38.35	0.0767	3.835	
1.52	Амикасин	диск	3500		BD	500	39.36	0.0787	275.45	
1.53	Амоксицилин/Клавуланова киселина	диск	3500		BD	500	54.61	0.1092	382.2	
1.54	Амицилин	диск	1000		BD	500	45.46	0.0909	90.9	
1.55	Амицилин/Сулбактам	диск	3500		BD	500	45.46	0.0909	318.15	
1.56	Тетрациклин 15	диск	50		BD	50	14.49	0.2899	14.495	
1.57	Вориконазол	диск	50		BD	50	13.21	0.2642	13.21	
1.58	Флуконазол	диск	50		BD	50	13.21	0.2642	13.21	
2	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, за аеробни микроорганизми	брой	750		BD	7600	50	530.89	10.6178	X
3	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, за анаеробни микроорганизми	брой	50		BD	500	50	530.89	10.6178	X
4	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, пенетриращи	брой	150		BD	1500	50	530.89	10.6178	X
							Общо по номенклатура № 1:		6214.74	



7.1	Готови петри Шоколадов агар със сулфменты	петри	200		BD			20	17.70	0.8848	176.96
7.2	Готови петрита за култивиране на поне четири вида Candida	петри	80		BD		20	42.11	2.1053	168.424	
7.3	Готови петрита за култивиране на анаероби	петри	20		BD		20	29.90	1.495	29.9	
7.4	Готови петрита със селективна среда за Samruiobacter	петри	20		BD		20	43.94	2.1968	43.936	
7.5	Готови петрита с хранителна среда за определяне на оксалинова чувствителност (MRSA стафилококи)	петри	20		BD		20	63.46	3.1734	63.462	
8	Набор за оцветяване на микобактерии	набор	1	100				Общо по номенклатура № 7:			
9	Метиленово синьо по Дюфлер	милилитър	2000	100							X
10	Друголов разтвор	милилитър	1000	100							X
11	Сафранин 2%	милилитър	500	60							X
12	Карбол геницивиолет	милилитър	500	30							X
13	Индол по Ковач	милилитър	500	60							X
14	Твърда хранителна среда в епруветки за култивиране на микобактерии	брой	1500	1000	BD		100	247.14	2.4714		X
15	Подуавтоматизирана система за биохимична идентификация на клинично значими микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста, в един lot от една фирма доставчик	X	X	1000		X	X	X	X	X	X
15.1	Система за биохимична идентификация на Грам положителни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	2		BD		20	298.18	298.1835	596.367	
15.2	Система за биохимична идентификация на Грам отрицателни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	2		BD		20	256.78	256.7801	513.5602	
15.3	Система за биохимична идентификация на вискоеленни Грам отрицателни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	1		BD		20	298.18	298.1835	298.1835	
								Общо по номенклатура № 15:		1408.1107	

16	Система за биохимична идентификация на клинично значими микроорганизми, използваща до 20 биохимични теста, в един лот от една фирма доставчик	X	X	1300	X	X	X	X	X
16.1	Система за биохимична идентификация на вискозитни микроорганизми ( Neisseria, Haemophilus, Moraxella ) използващи до 20 биохимични теста	опаковка	1						
16.2	Система за идентификация на чревни микроорганизми, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	2						
16.3	Система за идентификация на стафилококи, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	2						
16.4	Система за идентификация на стрептококи, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	1						
16.5	Система за идентификация на коринебактерии, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	1						
16.6	Система за идентификация на неферментирани глюкозата микроорганизми, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	1						
16.7	Система за биохимична идентификация на медицински значими гъбички на база дисеминация на въглехидрати	опаковка	1						
16.8	Колориметричен тест на база асимилация на въглехидрати за идентификация на медицински значими гъбички	опаковка	1						
17	Дискове за диференциране на Streptococcus pneumoniae	диск	200	1000					
18	Готови реактиви NIT 1, NIT 2, VP 1, VP 2, ZYM A, ZYM B, PYZ, PAL, NIN	X	X	200	X	X	X	X	X
18.1	NIT 1 + NIT 2	брой	1						
18.2	VP 1+VP2	брой	1						
18.3	ZYM A	брой	1						
18.4	ZYM B	брой	1						
18.5	PYZ	брой	1						
18.6	NIN	брой	1						
		Общо по номенклатура № 16:							
									X

										Общо по номенклатура № 18:				
19	Лифоилизирана защита плазма	брой	10	20										X
20	Латекс аглутинационен тест за групово диференциране на стрептококи - група А, В, С, D, E, F, G	опаковка	1	200										X
21	Латекс аглутинационен тест за групово диференциране на стрептококи - група А	опаковка	1	60										X
22	Латекс аглутинационен тест за доказване на най-честите причинители на бактериален менингит	опаковка	1	350										X
23	Бързи директни хроматографски имуноензимни тестове, в един лот от една фирма доставчик	X	X	2080	X	X	X	X						X
23.1	Директен хроматографски имуноензимен тест за доказване на рота - и аденовируси от фекал	тест	200											
23.2	Директен хроматографски имуноензимен тест за доказване на Н. руйоti от фекал	тест	200											
23.3	Директен бърз имунохроматографски тест за доказване на Сапrиlobacter от фекал	тест	50											
23.4	Бърз имунохроматографски тест за доказване на антигена срещу T. pallidum	тест	200											
23.5	Бърз имунохроматографски тест за доказване на Legionella от урина	тест	10											
23.6	Бърз тест за детекция на Clostridium difficile тоxin A/B във фекална проба	тест	10											
23.7	Бърз директен хематографски имуноензимен тест за Н. Руйоti Ab (серологичен тест)	опаковка	2											
24	RPR антиген - неспецифичен серинингов тест за сифилис	тест	150	20										X
25	TRNA - индиректен хематоглутинационен тест за откриване и титриране на специфични антигена срещу T. pallidum	тест	50	30										X
26	Поливалентни и моновалентни серуми за E. Coli, Salmonella и Shigella, в един лот от една фирма доставчик	X	X	5500	X	X	X	X						X
26.1	Шипелни ненаситени серуми	брой	3											

Общо по номенклатура № 23:

26.2	Шителни наситени серуми	Брой	10						
26.3	Шителни групови наситени серуми	Брой	10						
26.4	Е.коли ненаситени серуми	Брой	30						
26.5	Е.коли наситени серуми	Брой	30						
26.6	Е.коли групови серуми	Брой	100						
26.7	Салмонелни наситени серуми	Брой	10						
26.8	Салмонелни групови серуми	Брой	10						
26.9	Лифолизирана хранителна среда за култивиране на трихомони	Среда	20						
26.10	Ампулирани течни хранителни среди за доказване на орнитин, лизин и аргинин	Брой ампули	200						
26.11	Овнешка кръв за кръвен агар	Брой	5						
27	AST – бърз аглутинационен латекс тест / антистрептолизин O/	Милилитър	4		100				X
28	WR – бърз аглутинационен латекс тест за определяне на ревматоиден фактор	Милилитър	4		100				X
29	Уреа – аргинин бульон за откриване на урогенитална микоплазма	Опаковка	1		180				X
30	Центрофужни епруветки тип „Факон“ 50 мл., градуирани, матирани	Брой	500		100				X
31	Ниаинов тест (ленти) за диференциране на M. tuberculosis	Брой	80		90				X
32	Нитрат – редуказен тест (ленти) за диференциране на M. tuberculosis	Брой	80		140				X
33	Химически реактиви:	X	X		50		X	X	X
33.1	Натриева основа – субстанция	грам	100						
33.2	N-ацетил L цистеин	грам	100						
33.3	NA-салцилат	грам	100						
33.4	Пара-нитро-бензоена киселина	грам	100						
34	Бързи тестове и ELISA китове: в един лот от една фирма доставчик	X	X		3880		X	X	X
34.1	ELISA кит за изследване на анти – HAV – IgM.	Опаковка от 96 теста	2						

Общо по номенклатура № 33:

Общо по номенклатура № 26:



Приложение № 4 – задължителен образец

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаният Димитър Маринов Маринчев, [REDACTED] еството си на Управител на ДИАМЕД ООД, със седалище: гр.София, ул. „Жолио Кюри“ 48, п.к.1113, адрес на управление гр.София, ул.“Христо Ценов“ 4, п.к.1407, ЕИК 121062052,

1. Правя следното предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя:

Предлагам доставката на изделия, които:

- са произведени от производител, който прилага и поддържа система за управление на качеството ISO 9001:2015 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485:2016 и/или еквивалентна.

- съответстват на изискванията на Директива на Европейския парламент и Съвета на Европа 98/79 ЕС за медицинските средства за диагностика (IVD), когато е приложимо.

- отговарят на изискванията на чл. 82, ал. 1 от ЗМИ;

- отговарят на другите изисквания, посочени в техническите спецификации.

2. Декларирам съгласието си с клаузите на приложения проект на договор.

3. Декларирам срок на валидност на офертата: 3 (три) месеца от датата, която е посочена за дата на подаване на офертата.

4. Приемам срока на изпълнение на поръчката: 12 (дванадесет) месеца от сключването на договора.

5. Приемам срока за плащане: до 60 (шестдесет) календарни дни от извършването на доставката и издаването на фактура от изпълнителя.

6. Приемам срока на доставка: до 14 (четиринадесет) календарни дни от момента на заявяването от възложителя.

7. Приемам срока на годност: не по-малко от 60 % (шестдесет процента) от общия срок на годност към момента на доставката.

8. Приемам да изпълнявам всички изисквания на възложителя, посочени в обявлението и документацията за участие.

9. В случай, че бъде определен за изпълнител на поръчката, се задължавам, при подписването на договора за обществена поръчка, да представя актуални документи удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор:

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

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

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

- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински

изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не се изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България;

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001:2015 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485:2016 или еквивалентна;

Подпис на представляващото лице и печат

Димитър Маринов Маринчев

