

ДОГОВОР

✓ № 14  
Всичко възлагане  
е на основание  
чл. 38 от ЗВРЗОМ

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, ЕИК 124141302, представлявано от Д-р Светозар Байчев Петров – Изпълнителен Директор на дружеството, наричана ВЪЗЛОЖИТЕЛ

И

„РИДАКОМ” ЕООД, със седалище и адрес на управление гр София 1618, район Красно село, ул. „Коломан” № 1, административна сграда Славия, офис 217, ЕИК 175040885, представлявано от Дечо Петров Дечев, в качеството му на управител, 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 №№ 5, 6, 7, 8, 14, 17, 19, 20, 21, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 35, 37, 38, 39, 40, 41, 42 и 43 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 поражда 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 нотифициращия 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, партидният 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 уговореното, 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 централизиран 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";

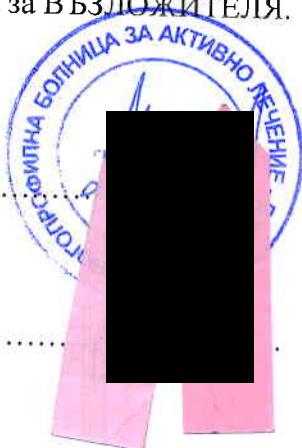
- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава;

- 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;

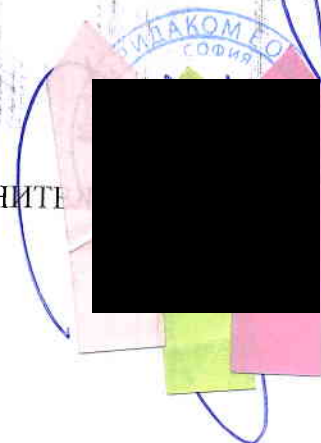
Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра, един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: .....

ГЛ.СЧЕТОВОДИТЕЛ:.....



ИЗПЪЛНИТЕЛ: .....



Приложение № 5 – задължителен образец

**ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

от „РИДАКОМ“ ЕООД  
със седалище в гр. София, община Столична и адрес на управление: ул. „Коломан“ № 1; ЕИК / БУЛСТАТ 175040885, представлявано от ДЕЧО ПЕТРОВ ДЕЧЕВ [REDACTED] в качеството му на управител

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

**№ 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 произведението 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 сбора от стойностите на всеки ред от колона 10. Сборът се закръгля до втория знак след десетичната запетая.

Подпис на представляващото лице и цена

Дечо Петров Дечев, управител





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

Номенклатура и подномен код/номер на №	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Антибиотични дискове, съвместими с наличните в лабораторията диспенсари Sanofi-Disk	Мерна единица	Протозно количество	Протозна стойност 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)	
1.1	Азитромицин	диск	500	2500	Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.2	Бацитралин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.3	Ванкомицин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.4	Гентамицин 10	диск	3 500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.5	Гентамицин 120	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.6	Еритромицин	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.7	Ертапенем	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.8	Импипенем	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.9	Канамидин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.10	Карбеницилин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.11	Кларитромицин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.12	Клиндамицин	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.13	Колестин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.14	Левофлоксацин	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.15	Линезолид	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.16	Линкомицин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.17	Меропенем	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.18	Налидикснова киселина	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.19	Новобисолин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.20	Оксалилин	диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.21	Пеницилин	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.22	Пефлоксацин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.23	Пиперацилин	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.24	Пиперацилин/Тазобактам	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40
1.25	Полимиксин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.26	Рифампин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.27	Сиврамацин	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.28	Стрептомицин 10	диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.29	Сулфаметоксазол/Триметоприм	диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.30	Тейкопланин	диск	500		Mast Group LTD	250	20	0,08	40

1.31	Тетрациклин	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.32	Тикацилин	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.33	Тикацилин/Клавуланова киселина	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.34	Тобрамицин	Диск	1000		Mast Group LTD	250	20	0,08	80
1.35	Хлорамфеникол	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.36	Цефалотин	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.37	Цефамандол	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.38	Цефепим	Диск	1000		Mast Group LTD	250	20	0,08	80
1.39	Цефокситин	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.40	Цефоперазон	Диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.41	Цефоперазон/Сулбактам	Диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.42	Цефотаксим	Диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.43	Цефотаксим/Клавуланова киселина	Диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.44	Цефтазидим	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.45	Цефтазидим/Клавуланова киселина	Диск	200		Mast Group LTD	250	20	0,08	16
1.46	Цефтриаксон	Диск	1000		Mast Group LTD	250	20	0,08	80
1.47	Цефуроксим	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.48	Ципрофлоксацин	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.49	Азтреонам	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.50	Азлоцилин	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.51	Меропендазол	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.52	Амикалин	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.53	Амоксицилин/Клавуланова киселина	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.54	Ампицилин	Диск	1000		Mast Group LTD	250	20	0,08	80
1.55	Ампицилин/Сулбактам	Диск	3500		Mast Group LTD	250	20	0,08	280
1.56	Тигецилин 15	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.57	Вориконазол	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
1.58	Флуконазол	Диск	50		Mast Group LTD	250	20	0,08	4
2	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат VASTES 9050, за аеробни микрооганизми	Брой	750	7600				Общо по номенклатура № 1:	5684
3	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат VASTES 9050, за анаеробни микрооганизми	Брой	50	500					X



4	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, педиадрични												X	
5	Пилести Ластор, стерилни, индивидуално опаковани, 1 мл	Брой	1000	1500	70 FL MEDICAL s.r.l								90	
6	Дехидратирани хранителни среди, в един лот от една фирма доставчик	X	X		4700	X							0,09	X
6.1	Кръвен агар база	опаковка от 500 гр	20		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					55	55	1100
6.2	Молер Хинтон агар	опаковка от 500 гр	20		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					60	60	1200
6.3	Мак Конки агар	опаковка от 500 гр	10		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					50	50	500
6.4	Девин агар	опаковка от 500 гр	5		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					60	60	300
6.5	Салмонела-Шигела агар(SS агар)	опаковка от 500 гр	5		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					60	60	300
6.6	TSBS агар	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					90	90	90
6.7	Селенитов бульон	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					80	80	160
6.8	Клидлер агар	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					60	60	120
6.9	Среда за индол и подвижност	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					80	80	160
6.10	Симонс цинграт агар	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					60	60	120
6.11	Уреа агар	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					70	70	140
6.12	Алкалина пептонна вода	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					40	40	40
6.13	Манитол-солеви агар	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					50	50	50
6.14	Соево-казеинов бульон	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					40	40	40
6.15	Глюкозов бульон	опаковка от 500 гр	4		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					65	65	260
6.16	Агар на Сабуро	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					55	55	55
6.17	Ентерококов агар	опаковка от 500 гр	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					70	70	140
6.18	Ским милк	опаковка от 500 гр	1		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка от 500 гр					30	30	30
6.19	Фенилаланин - дезаминеза ФАД	опаковка 20 x 6 мл	3		NiMedia Laboratories Ltd.	1	опаковка 20 x 6 мл					50	50	150
6.20	Селъре в банки	банка 450 мл	2		NiMedia Laboratories Ltd.	1	банка 450 мл					50	50	100

7	Хранителни среди, разгъти в петри за еднократна употреба, в един лот от една фирма доставчик	X	X	460	X	X	Общо по номенклатура № 6:	5055	
7.1	Готови петри Шоколадов агар със суплементи	петри	200	МКВ Тест а. с.		20	20	1	200
7.2	Готови петри за култивиране на поне четиря вида Candida	петри	80	МКВ Тест а. с.		20	40	2	160
7.3	Готови петри за култивиране на анаероби	петри	20	МКВ Тест а. с.		20	20	1	20
7.4	Готови петри със селективна среда за Salmonella	петри	20	МКВ Тест а. с.		20	40	2	40
7.5	Готови петри с хранителна среда за определяне на оксидинова чувствителност (MRSA стафилококи)	петри	20	МКВ Тест а. с.		20	40	2	40
8	Набор за оцветяване на микобактерии	набор	1	HMMedia Laboratories Ltd.		1 набор	Общо по номенклатура № 7:	460	
9	Метиленово синьо по Льюфлер	милилитър	2000	HMMedia Laboratories Ltd.		500	35	35	X
10	Дуголов разтвор	милилитър	1000	HMMedia Laboratories Ltd.		500	25	25	X
11	Сафранин 2% 5%	милилитър	500	HMMedia Laboratories Ltd.		500	20	20	X
12	Карбол тецианвиолет	милилитър	500	HMMedia Laboratories Ltd.		500	30	30	X
13	Индол по Ковач	милилитър	500	HMMedia Laboratories Ltd.		500	25	25	X
14	Твърда хранителна среда в епруветки за култивиране на микобактерии	брой	500	HMMedia Laboratories Ltd.		100	15	15	X
15	Полуавтоматизирана система за биохимична идентификация на клинично значими микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста, в един лот от една фирма доставчик	X	X	1000	X	X	X	X	X
15.1	Система за биохимична идентификация на Gram положителни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	2						
15.2	Система за биохимична идентификация на Gram отрицателни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	2						
15.3	Система за биохимична идентификация на високотелни Gram отрицателни микроорганизми, използваща най-малко 30 биохимични теста	опаковка	1						
<b>Общо по номенклатура № 15:</b>									



2. УПЛ  
Vaccines

16	Система за биохимична идентификация на клинично значими микроорганизми, използваща до 20 биохимични теста, в един лот от една фирма-поставчик	X	X	1300	X	X	X	X	X	
16.1	Система за биохимична идентификация на вискоелни микроорганизми ( Neisseria meningitidis, 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 кориневобактерии, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	1							
16.6	Система за идентификация на ферментиращи глюкоза микроорганизми, използваща до 20 биохимични теста	опаковка	1							
16.7	Система за биохимична идентификация на медицински значими гъбички на база дисимилация на въглехидрати	опаковка	1							
16.8	Колониметричен тест на база асимилация на въглехидрати за идентификация на медицински значими гъбички	опаковка	1							
17	Дискове за диференциране на Streptococcus pneumoniae	диск	200	1000	HiMedia Laboratories Ltd.	50	Общо по номенклатура № 16:	4	0,08	X
18	Готови реактиви NIT 1, NIT 2, VP 1, VP 2, ZYM A, ZYM B, PYZ, PAL, PIN	X	X	200	X	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	PIN	брой	1							





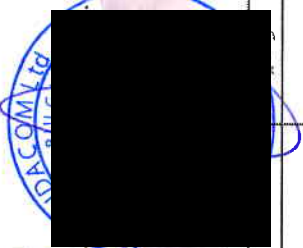
26.2	Щипелни наситени серуми	брой	10		SIFIN GmbH	1 брой	50	50	500
26.3	Щипелни грудови наситени серуми	брой	10		SIFIN GmbH	1 брой	50	50	500
26.4	Е.коли ненаситени серуми	брой	30		SIFIN GmbH	1 брой	40	40	1200
26.5	Е.коли наситени серуми	брой	30		SIFIN GmbH	1 брой	40	40	1200
26.6	Е.коли грудови серуми	брой	100		SIFIN GmbH	1 брой	40	40	4000
26.7	Салмонелни наситени серуми	брой	10		SIFIN GmbH	1 брой	50	50	500
26.8	Салмонелни грудови серуми	брой	10		SIFIN GmbH	1 брой	50	50	500
26.9	Линофилзирана хранителна среда за култивиране на трихомони	среда	20		G. Parankolaou & CO. - Бюрт	1 среда	3	3	60
26.10	Ампулфрани течни хранителни среди за доказване на оргнитн. лизин и аргинин	брой ампули	200		HiMedia Laboratories Ltd.	1 брой ампула	1	1	200
26.11	Овнешка кръв за кръвен агар	брой	5		BIOGNOST d.o.o.	1 брой	60	60	300
27	AST – бърз аглутинационен латекс тест / антистрептолизин О/	милдлитър	4	100	CHEMELUX S.A.	100	30	0,3	9110
28	WR – бърз аглутинационен латекс тест за определяне на ревматоиден фактор	милдлитър	4	100	CHEMELUX, S.A.	100	20	0,2	X
29	Уреа – аргинин бульон за откриване на уреагитална микоплазма	опакозка	1	180	ZEAKON Diagnostics SARL	1 opakozka	180	180	X
30	Центрофужан епруветки тип „Факон“ 50 мл., Традуврани, матирани	брой	500	100	CARP Arts	25	7,5	0,3	X
31	Низков тест (ленти) за диферинциране на M. tuberculosis	брой	80	90					X
32	Нитрат – редуктазен тест (ленти) за диферинциране на M. tuberculosis	брой	80	140					X
33	Химически реактиви:	X	X	50	X		X		X
33.1	Наприва основа – субстанция	грам	100		HiMedia Laboratories Ltd.	500	20	0,04	4
33.2	N- ацетил L цистеин	грам	100		HiMedia Laboratories Ltd.	25	60	2,4	240
33.3	NA-сапидилит	грам	100		HiMedia Laboratories Ltd.	500	50	0,1	10
33.4	Пара-нитро-бензоена киселина	грам	100		HiMedia Laboratories Ltd.	500	40	0,08	8
34	Бързи тестове и ELISA китове: в един лот от една фирма доставчик	X	X	3880	X				262
34.1	ELISA кит за изследване на антi – HAV – IgM.	опакозка от 96 теста	2		Dia Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	1 opakozka от 96 теста	170	170	340
<b>Общо по номенклатура № 33:</b>									



34.2	ELISA кит за изследване на HBSAg	опаковка от 96 теста	5		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	2 опаковка от 96 теста	110	110	550
34.3	Възвн тестове за серологично изследване на HBSAg	тест	100		NAL VON MINDEN	25	50	2	200
34.4	ELISA кит за изследване на анти-HBe-IgM	опаковка от 96 теста	1		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	опаковка от 96 теста	190	190	190
34.5	ELISA кит за изследване на анти-HCV	опаковка от 96 теста	5		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	опаковка от 96 теста	150	150	750
34.6	Възвн тестове за серологично изследване на анти-HCV	тест	100		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	25	50	2	200
34.7	ELISA кит за изследване на анти-HIV	опаковка от 96 теста	2		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	опаковка от 96 теста	160	160	320
34.8	Възвн тестове за серологично изследване на анти-HIV	тест	200		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	25	60	2.4	480
34.9	ELISA кит за изследване на Лаймска болест: анти-Vogelia burgdorferi IgM	опаковка	1		Institut Viron/Strion GmbH	опаковка	200	200	200
34.10	ELISA кит за изследване на Лаймска болест: анти-Vogelia burgdorferi IgG	опаковка	1		Institut Viron/Strion GmbH	опаковка	200	200	200
34.11	ELISA кит за изследване на Угесиня епителийса - 1,2,3,6,8,9	опаковка	1		Institut Viron/Strion GmbH	опаковка	200	200	200
34.12	Възвн директен хемаглютинационен тест за Анти-НАУ-1g M	опаковка	2		DiaPro Diagnostic Bioprobes S.r.l.	опаковка	110	110	220
35	Газ - генерирани пакети, осигуряващи атмосфера за култивиране на анаероби и микроаерофили в анаеростат	опаковка	1	20	GAS PACK	опаковка	35	35	X
36	Стерилни тампони с Транспортивна хранителна среда на Спюарт/Амнес	брой	1000	300	Unicest Kima s.r.l.	100	30	0.3	X
37	Вакуационна суха субстанция	опаковка	1	40	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
38	MIC(D) тест струни за пеницилини	опаковка	1	50	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
39	MIC(D) тест струни за нефринксон	опаковка	1	50	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
40	MIC(D) тест струни за меронем	опаковка	1	50	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
41	MIC(D) тест струни за нефкокситин	опаковка	1	50	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
42	MIC(D) тест струни за нефтазидини/нефтазидини + клавикуланова киселинна	опаковка	1	100	HiMedia Laboratories Ltd.	опаковка	50	50	X
43	Комплект стандарти по	брой	1	40	HiMedia Laboratories Ltd.		50	50	X
							<b>Общо по номенклатура №34:</b>		<b>3850</b>

Подпис на представляващото лице

(Дечо Петров Дечев, управител)





**Приложение № 4 – задължителен образец**

**ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ**

Подписаният ДЕЧО ПЕТРОВ ДЕЧО  
 "РИДАКОМ" ЕООД, със седалище: гр. София, адрес на управление район "Красно село", ул.  
 "Коломан", № 1, адм. сграда на ОСК Славия, ЕИК 175040885,

1. Правя следното предложение за изпълнение на поръчката, по обособена позиция  
**1 – лабораторни конюмативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична  
 микробиология"**, 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 (четринадесет) 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 била 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 процедура, както и съответствието с  
 поставените критерии за подбор:  
 - за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;  
 - за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП - удостоверение от органите по  
 приходите и удостоверение от общината по седището на възложителя и на кандидата или





www.rida.com • Tel: 00359 02 959 02 02 • 13485:2016

- 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 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 и/или еквивалентна;

Д-р Петров Дечев - управител

Подпис на представляващото лице и печат