

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ -ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ✉ ул. “Панайот Хитов” 24 ☎ тел.058/600160 факс:058/600414 📧 e mail:oblb@bergon.net

ДОГОВОР № 11

Днес 08.03.2017 год. в гр. Добрич, на основание чл. 112 и сл. от Закона за обществените поръчки, се сключи настоящият договор между:

“РИДАКОМ” ЕООД, със седалище в гр. София 1618, адрес на управление ул. “Коломан” 1, административна сграда на “Славия”, офис 217, ЕИК 175040885, представлявано от Дечо Петров Дечев, определен за изпълнител след проведена процедура за възлагане на обществена поръчка № 00083-2016-0012, наричан ПРОДАВАЧИ

“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, представлявано от Д-р Трифон Владимиров Йорданов – Изпълнителен Директор на дружеството, наричана КУПУВАЧ

Страните се споразумяха за следното:

ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА И ЦЕНИ

1.(1). Продавачът продава на купувача лабораторни консумативи, реактиви и тестове (наричани по-долу медицински/те изделия), за които е участвал в открита процедура за възлагане на обществена по обособена позиция № 1 "Доставка на лабораторни консумативи, реактиви и тестове за отделение "Клинична микробиология", номенклатури: № 6 "Дехидратирани хранителни среди, в един лот от една фирма доставчик"; № 8 "Набор за оцветяване на микобактерии"; № 9 "Метиленово синьо по Льофлер; № 10 "Луголов разтвор"; № 11 "Сафранин 2%"; № 13 "Индол по Ковач"; № 14 "Твърда хранителна среда в епруветки за култивиране на микобактерии"; № 20 "Латекс аглутинационен тест за групово диферинциране на стрептококи - група А, В, С, D, E, F, G"; № 21 "Латекс аглутинационен тест за групово диферинциране на стрептококи - група А"; № 24 " RPR антиген – неспецифичен скринингов тест за сифилис"; № 25 "ТРНА – индиректен хемаглутинационен тест за откриване и титриране на специфични антитела срещу T.pallidum"; № 26 "Поливалентни и моновалентни серуми за E. Coli, Salmonella и Shigella, в един лот от една фирма доставчик"; № 27 "AST – бърз аглутинационен латекс тест / антистрептолизин O"; № 28 "WR – бърз аглутинационен латекс тест за определяне на ревматоиден фактор"; № 29 "Урея – аргинин бульон за откриване на урогенитална микоплазма"; № 35 "Газ – генериращи пакети, осигуряващи атмосфера за култивиране на анаероби и микроаерофили в анаеростат"; № 36 "Стерилни тампони с транспортна хранителна среда на Стюарт/ Амиес"; № 37 "Bacitracin суха субстанция"; № 38 "MIC( I) тест стрип за пеницилин"; № 39 "MIC( I) тест стрип за цефтриксон"; № 40 "MIC( I) тест стрип за меронем; № 41 "MIC( I) тест стрип за цефокситин"; № 42 "MIC( I) тест стрип за цефтазидим/ цефтазидим +клавуланова киселина"; № 43 "Комплект стандарти по McFarland".

(2). Ценовите предложения на продавача, 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 купувача да ги закупи в посочения обем.

СРОКОВЕ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ -ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ул. "Панайот Хитов" 24 тел.058/600160 факс:058/600414 e mail:oblb@bergon.net

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 продавача на купувача в срок до 14 (четирнадесет) календарни дни, след заявяването им от купувача.

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

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 купувача от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемо-предавателен протокол или друг равнозначен документ.

ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ПРОДАВАЧА

Член 8. (1) Продавачът 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 продавача.

(4) Купувачът няма да извършва директни разплащания с подизпълнителите

Член 9. Продавачът 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 и/или система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485 и/или еквивалентна.

Член 10.(1) Продавачът 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 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна.

(2) Продавачът е длъжен незабавно да уведоми купувача 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. Продавачът е длъжен да издаде в срок фактура за доставените медицински изделия.

### ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА КУПУВАЧА

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

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

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

(4) В случай, че продавачът 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. Купувачът 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, купувачът 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, продавачът е длъжен да достави липсващото количество при следващата доставка, а при поискване от страна на купувача в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение купувачът има право да получи неустойка в размер на 5 (пет) на сто от стойността на липсващото количество.

(3) При установяване на несъответствие в качеството, продавачът е длъжен да достави медицински изделия с уговореното качество при следващата доставка, а при поискване от страна на купувача в срок от 24 часа. При неизпълнение на това задължение купувачът 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 продавачът не достави договореното, купувачът 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 продавача.

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

Член 17. Купувачът 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 купувача, последният дължи на продавача 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 продавача 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 купувачът 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 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна;

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ -ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ул.“Панайот Хитов” 24 тел.058/600160 факс:058/600414 e mail:oblb@bergon.net

Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра, един за продавача и два за купувача.

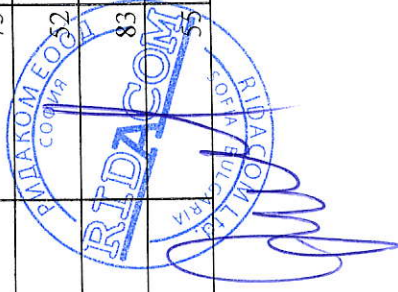
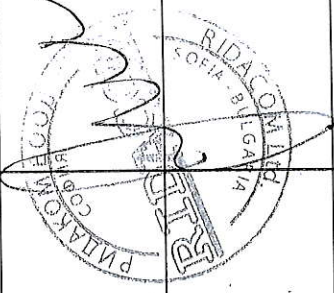
ПРОДАВАЧ:



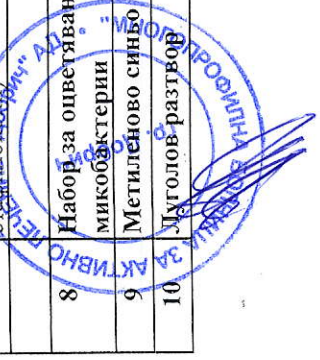
КУПУВАЧ:



2	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, за аеробни микроорганизми	брой	750	7600					X
3	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, за анаеробни микроорганизми	брой	50	500					X
4	Течни хранителни среди за хемокултури, съвместими с използвания в лабораторията апарат ВАСТЕС 9050, за педиатрични	брой	150	1500					X
5	Пипети Пастьор, стерилни, индивидуално опаковани, 1 мл	брой	1000	70					X
6	Дехидратирани хранителни среди, в един лот от една фирма доставчик	X	X	4700					X
6.1	Кръвен агар база	опаковка от 500 гр	20		HiMedia Laboratories	500 гр.	48	48	960
6.2	Мюлер Хинтон агар	опаковка от 500 гр	20		HiMedia Laboratories	500 гр.	58	58	1160
6.3	Мак Конки агар	опаковка от 500 гр	10		HiMedia Laboratories	500 гр.	49	49	490
6.4	Левин агар	опаковка от 500 гр	5		HiMedia Laboratories	500 гр.	52	52	260
6.5	Салмонела-Шигела агар(SS агар )	опаковка от 500 гр	5		HiMedia Laboratories	500 гр.	56	56	280
6.6	TCBS агар	опаковка от 500 гр	1		HiMedia Laboratories	500 гр.	70	70	70
6.7	Селенитов бульон	опаковка от 500 гр	2		HiMedia Laboratories	500 гр.	75	75	150
6.8	Клиглер агар	опаковка от 500 гр	2		HiMedia Laboratories	500 гр.	52	52	104
6.9	Среда за индол и подвижност	опаковка от 500 гр	2		HiMedia Laboratories	500 гр.	83	83	166
6.10	Съмюнс цитрат агар	опаковка от 500 гр	2		HiMedia Laboratories	500 гр.	55	55	110



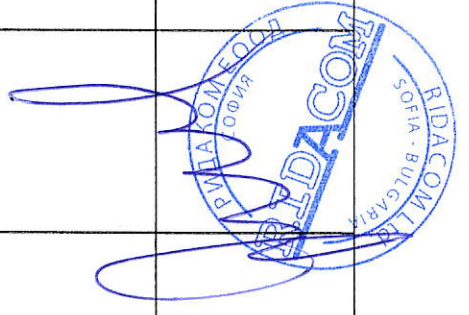
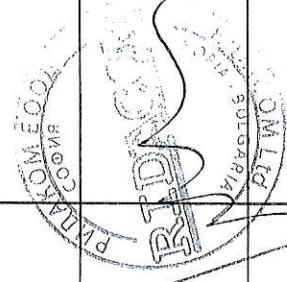
6.11	Урея агар	2	HiMedia Laboratories	500 гр.	124
6.12	Алкална пептонна вода	1	HiMedia Laboratories	500 гр.	62
6.13	Манитол-солеви агар	1	HiMedia Laboratories	500 гр.	62
6.14	Соево-казеинов бульон	1	HiMedia Laboratories	500 гр.	50
6.15	Глюкозов бульон	4	HiMedia Laboratories	500 гр.	28
6.16	Агар на Сабуро	1	HiMedia Laboratories	500 гр.	58
6.17	Ентерококов агар	2	HiMedia Laboratories	500 гр.	50
6.18	Скям милк	1	HiMedia Laboratories	500 гр.	120
6.19	Фенилаланин - дезаминаза ФАД	3	МКВ Test	25 бр/оп	28
6.20	Селърс в банки	2	МКВ Test	450 мл.	26
7	Хранителни среди, разляти в петри за еднократна употреба, в един лот от една фирма доставчик	X			29
7.1	Готови петри Шоколадов агар със сушители	200	МКВ Test	20 бр/оп.	4700
7.2	Готови петрита за култивиране на поне четири вида Candida	80	МКВ Test	20 бр/оп.	X
7.3	Готови петрита за култивиране на анаероби	20	МКВ Test	20 бр/оп.	200
7.4	Готови петрита със селективна среда за Samruiobacter	20	МКВ Test	20 бр/оп.	172
7.5	Готови петрита с хранителна среда за определяне на оксацилинова чувствителност( MRSA стафилокози)	20	МКВ Test	20 бр/оп.	20
8	Набор за осветяване на микобактерии	1	HiMedia Laboratories	1 кит	24
9	Метиленово синьо по Льофлер	2000	HiMedia Laboratories	125 мл	44
10	Дуголов-разтвор	1000	HiMedia Laboratories	100 мл	2,2
Общо по номенклатура № 6:					460
Общо по номенклатура № 7:					460



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

№	Сафранин 2%	милилитър	500	60	HiMedia Laboratories	0 мл	20	0.04	X
11	Карбол генциянвиолет	милилитър	500	30					X
12	Индол по Ковач	милилитър	500	60	HiMedia Laboratories	100 мл	18	0,18	X
13	Твърда хранителна среда в епруветки за култивиране на микобактерии	брой	1500	1000	MKB Test	20 бр/оп.	40	2	X
14	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
15.1	Система за биохимична идентификация на Грам положителни микроорганизми, използваща най- малко 30 биохимични теста	опаковка	2						
15.2	Система за биохимична идентификация на Грам отрицателни микроорганизми, използваща най- малко 30 биохимични теста	опаковка	2						
15.3	Система за биохимична идентификация на възискателни Грам отрицателни микроорганизми, използваща най- малко 30 биохимични теста	опаковка	1						
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
16.1	Система за биохимична идентификация на възискателни микроорганизми ( Neisseria, Haemophilus Moraxella ) използващи до 20 биохимични теста	опаковка	1						

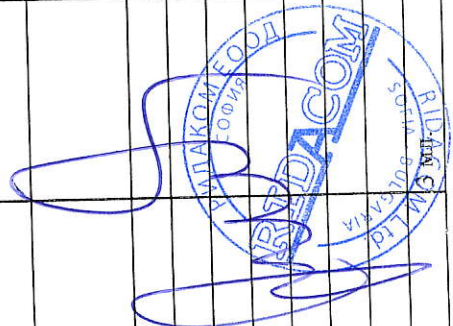


CP

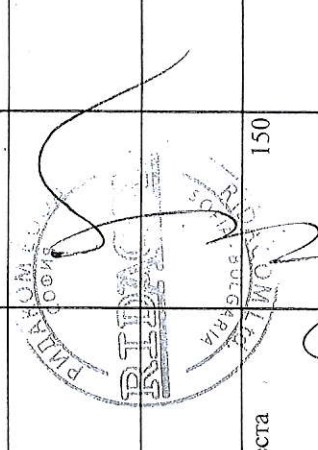
Handwritten mark at the top right of the page.



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 ферментиращи глюкозата 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	Колориметричен тест на база асимилация на въглехидрати за идентификация на медицински значими гъбички	опаковка	1					
<b>Общо по номенклатура № 16:</b>								X
17	Дискове за диференциране на <i>Streptococcus pneumoniae</i>	диск	200	1000				X
18	Готови реактиви NIT 1, NIT 2, VP 1, VP 2, ZYM A, ZYM B, PYZ, PAL, NIN	X	X	200				X
18.1	NIT 1 + NIT 2	брой	1					
18.2	VP 1+VP2	брой	1					
18.3	ZIM A	брой	1					
18.4	ZIM B	брой	1					
18.5	PYZ	брой	1					
18.6	NIN	брой	1					
<b>Общо по номенклатура № 18:</b>								18
<b>Общо по номенклатура № 18:</b>								18
19	Лиофилизирана заешка плазма	брой	10	20		HiMedia Laboratories		X



№	Латекс аглутинационен тест за групово диферинциране на стрептококи - група А, В, С, D, E, F, G	опаковка	1	200	Atlas Medical	теста	198	198	X
21	Латекс аглутинационен тест за групово диферинциране на стрептококи - група А	опаковка	1	60	Atlas Medical	50 теста	89	89	X
22	Латекс аглутинационен тест за доказване на най-честите причинители на бактериален менингит	опаковка	1	350					X
23	Бързи директни хроматографски имуноензимен тестове, в един лот от една фирма доставчик	X	X	2000					X
23.1	Директен хроматографски имуноензимен тест за доказване на рота - и аденовируси от фецес	тест	200		NADAL	20 теста	150	7,5	1500
23.2	Директен хроматографски имуноензимен тест за доказване на H. pylori от фецес	тест	200		NADAL	20 теста	130	6,5	1300
23.3	Директен бърз имунохроматографски тест за доказване на Campylobacter от фецес	тест	50		NADAL	10 теста	130	6,5	325
23.4	Бърз имунохроматографски тест за доказване на антигела срещу T.pallidum	тест	200		NADAL	20 теста	22,4	1,12	224
23.5	Бърз имунохроматографски тест за доказване на Legionella от урина	тест	10		NADAL	10 теста	110	11	110
23.6	Бърз тест за детекция на Clostridium difficile toxin A/B във фекална проба	тест	10		NADAL	10 теста	90	9	90
24	RPR антиген - неспецифичен скринингов тест за сифилис	тест	150	20	Semelex	125 теста	19	0,152	X
25	ТРНА - индиректен хемаглютинационен тест за откриване и тигриране на специфични антигела срещу T.pallidum	тест	50	30	Semelex	100 теста	52	0,52	X
							<b>Общо по номенклатура № 23:</b>		<b>3549</b>



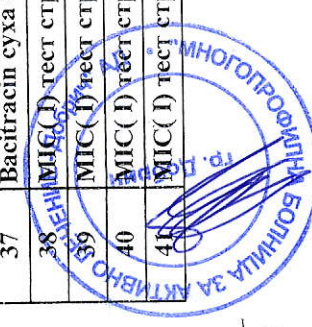
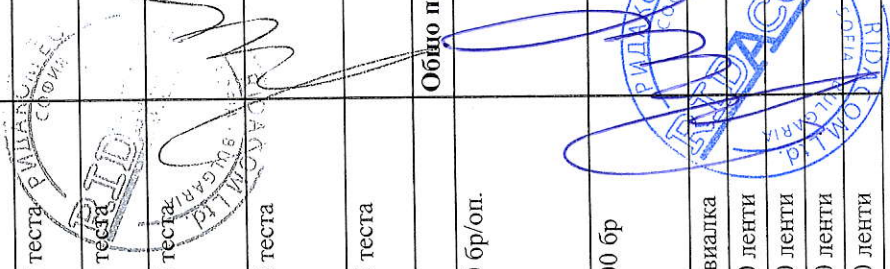
650

3874

26	Поливалентни и моновалентни серуми за E. Coli, Salmonella и Shigella, в един лот от една фирма доставчик	X	X	5500														X
26.1	Шигелни ненаситени серуми	брой	3		Sifin	1 мл	47	47										141
26.2	Шигелни наситени серуми	брой	10		Sifin	1 мл	47	47										470
26.3	Шигелни групови наситени серуми	брой	10		Sifin	1 мл	47	47										470
26.4	E. coli ненаситени серуми	брой	30		Sifin	1 мл	38	38										1140
26.5	E. coli наситени серуми	брой	30		Sifin	1 мл	38	38										1140
26.6	E. coli групови серуми	брой	100		Sifin	1 мл	42	42										4200
26.7	Салмонелни наситени серуми	брой	10		Sifin	1 мл	47	47										470
26.8	Салмонелни групови серуми	брой	10		Sifin	1 мл	47	47										470
26.9	Лифилизирана хранителна среда за култивиране на трихомони	средна	20		MKB Test	10 бр/оп	89	89										178
26.10	Ампулирани течни хранителни среди за доказване на орнитин, лизин и аргинин	брой ампули	200		MKB Test	50 бр/оп	50	50										200
26.11	Овнешка кръв за кръвен агар	брой	5		Biognost	100 мл	56	56										280
27	AST – бърз аглутинационен латекс тест / антистрептолизин O/	милилитър	4	100	Cemelex	100 теста	19	19										9159
28	WR – бърз аглутинационен латекс тест за определяне на ревматоиден фактор	милилитър	4	100	Cemelex	100 теста	19	19										X
29	Урея – аргинин бульон за откриване на урогенитална микоплазма	опаковка	1	180	Zeakon	40 теста	180	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 – редуктазен тест (ленти) за диференциране на M. tuberculosis	брой	80	140														X
33	Химически реактиви:	X	X	50														X
33.1	Нагревна основа – субстанция	грам	100															
33.2	N-ацетил L цистейн	грам	100															
33.3	CNA-салицилат	грам	100															



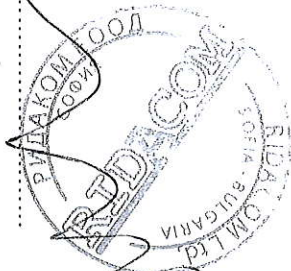
Изра-нитро-бензоена киселина		грам	100	Общо по номенклатура № 33:	
34	Бързи тестове и ELISA китове: в един лот от една фирма доставчик	X	X	3800	X
34.1	ELISA кит за изследване на anti – HAV – IgM.	опаковка от 96 теста	2	ERBA Lachema	227,2
34.2	ELISA кит за изследване на HBsAg	опаковка от 96 теста	5	ERBA Lachema	140,4
34.3	Бързи тестове за серологично изследване на HBsAg	тест	100	NADAL	45
34.4	ELISA кит за изследване на anti –Hbc –IgM	опаковка от 96 теста	1	ERBA Lachema	149,6
34.5	ELISA кит за изследване на anti –HCV	опаковка от 96 теста	5	ERBA Lachema	180,2
34.6	Бързи тестове за серологично изследване на anti –HCV	тест	100	NADAL	45
34.7	ELISA кит за изследване на anti –HIV.	опаковка от 96 теста	2	ERBA Lachema	231,2
34.8	Бързи тестове за серологично изследване на anti –HIV	тест	200	NADAL	55
34.9	ELISA кит за изследване на Лаймска болест :anti –Borrelia burgdorferi IgM	опаковка	1	Vigion Serion	308
34.10	ELISA кит за изследване на Лаймска болест :anti –Borrelia burgdorferi IgG	опаковка	1	Vigion Serion	276
34.11	ELISA кит за изследване на Yersinia enterocolitica	опаковка	1	Vigion Serion	309,6
35	Газ – генерирани пакети, осигуряващи атмосфера за култивирани на анаероби и микроаерофили в анаеростат	брой	1000	300 FL Medical	40
36	Стерилни тампони с транспортна хранителна среда на Стюарт/ Амиес			20 бр/оп.	40
37	Васитрасин суха субстанция	опаковка	1	HiMedia Laboratories	35
38	MIC(D) тест стрип за пеницилин	опаковка	1	HiMedia Laboratories	50
39	MIC(D) тест стрип за цефтриксон	опаковка	1	HiMedia Laboratories	50
40	MIC(D) тест стрип за меронем	опаковка	1	HiMedia Laboratories	50
41	MIC(D) тест стрип за цефокситин	опаковка	1	HiMedia Laboratories	50
				Общо по номенклатура № 34:	
				40	40
				309,6	309,6
				4363	4363
				X	X
				454,4	454,4
				702	702
				180	180
				149,6	149,6
				901	901
				180	180
				276	276
				309,6	309,6
				X	X
				35	35
				35	35
				50	50
				50	50
				50	50
				50	50
				50	50



42	MIC(D) тест стрип за нефтазидим/ цефтазидим +клавуланова киселина	опаковка	1	100	HiMedia Laboratories	10 пенти	50	50	X
43	Комплект стандарти по	брой	1	40	HiMedia Laboratories	1 кит	40	40	X

Подпис на представляващото лице и печат:

Дечо Петров Дечев - управител  
(име, бащино и фамилия, длъжност)



Handwritten signature in black ink.



Handwritten signature in black ink.





Приложение № 7

## ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Подписаният Дечо Петров Дечев, ЕГН \_\_\_\_\_, з качеството си на управител на РИДАКОМ ЕООД, със седалище и адрес на управление 1618 София, ул. Коломан 1, административна сграда на ОСК Славия, офис 217, ЕИК 175 040 885,

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 и \_\_\_\_\_ система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485 и/или еквивалентна.

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

- 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 (четирнадесет) 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";

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ –  
ДОБРИЧ" АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net



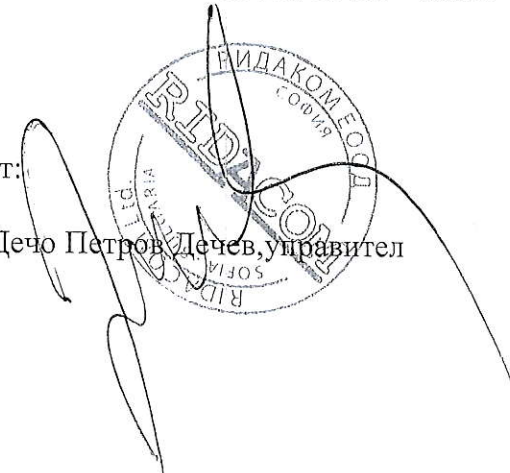
- разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото на участника да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Разрешение или удостоверение не си изисква от производителите на медицински изделия, установени на територията на Република България;

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството ISO 13485/13488 и/или еквивалентна;

Подпис на представляващото лице и печат:

A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a long horizontal stroke.

Дечо Петров Дечев, управител



A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a long horizontal stroke.

A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a long horizontal stroke.