



УТВЪРЖДАВАМ: Чл. 2 от ЗЗЛД във връзка

ИЗ:
п) с чл. 45, ал. 5 от ЗОП

Д:

ДОКУМЕНТАЦИЯ

за възлагане на обществена поръчка чрез открита процедура по реда на Закона за
обществените поръчки /ЗОП/ с предмет :

**“Доставка на общ медицински консуматив за нуждите на УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов”
ЕАД“**

ГР. СОФИЯ
2018 г.

СЪДЪРЖАНИЕ



Раздел I	Решение за откриване на открита процедура за възлагане на обществената поръчка	3
Раздел II	Обявление за обществената поръчка.....	4
Раздел III	Предмет на поръчката. Описание на обекта на поръчката. Изисквания към изпълнението на поръчката. Възможности за изменение на договора	5
Раздел IV	Изисквания към участниците.....	7
Раздел V	Критерий за възлагане.....	14
Раздел VI	Техническата спецификация.....	14
Раздел VII	Указания за подготовка на офертата.....	38
Раздел VIII	Разглеждане на офертите.....	45
Раздел IX	Сключване на Договор.....	47
Раздел X	Обжалване.....	48
Раздел XI	Изчисляване на срокове	48

Образци:

1. Образец №1 Опис на документите, съдържащи се в офертата
2. Образец №2 Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)
3. Образец №3 Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП
4. Образец №4 по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /ЗИФОДРЮПДРСТДС/
5. Образец №5 Списък по чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, във връзка с чл. 44, ал. 1 от ППЗОП
6. Образец №6 Предложение за изпълнение на поръчката
7. Образец №7 Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор
8. Образец №8 Декларация за срока на валидността на офертата
9. Образец №9 Ценово предложение
10. Образец №9.1

Проект на договор:

1. Образец №10 Проект на Договор



Раздел I Решение за откриване на открита процедура за възлагане на обществената поръчка



Раздел II Обявление за обществената поръчка

Раздел III Предмет на поръчката. Описание на обекта на поръчката. Изисквания към изпълнението на поръчката. Възможности за изменение на договора

1. Общи условия

Настоящите указания определят принципите, условията и реда за провеждане на процедура за възлагане на обществена поръчка чрез открита процедура в съответствие със Закона за обществените поръчки /ЗОП/ и Правилата за прилагане на Закона за обществените поръчки /ППЗОП/, както и съобразно изискванията на Възложителя.

Настоящата документация е за сключване на Договор при условията и изисквания за провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка съгласно стойностните прагове на чл.20, ал.1, т.1 от ЗОП с предмет: "Доставка на общ медицински консуматив за нуждите на УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов“ ЕАД"

1.1 Обект на поръчката

Обектът на настоящата обществена поръчка е доставка, по смисъла на чл.3, ал.1, т.2 от ЗОП

1.1.1. Срок на Договора – 2 /две/ години, считано от датата на сключването на Договора.

1.2 Правно основание за възлагане

Открита процедура за сключване на Договор се организира в провежда на основание чл.73, ал.1, чл.18, ал.1, т.1 от ЗОП.

1.3 Обща прогнозна стойност на обществената поръчка

Прогнозната стойност на обществената поръчка е 4 594 669.91лв /четири милиона петстотин деветдесет и четири хиляди шестстотин шестдесет и девет лева и деветдесет и една стотинки / без включено ДДС за 2 години. Цената включва всички необходими разходи.

Условия и начин на финансиране и плащане: Собствено финансиране. Плащанията на дължимите суми ще се извършват по банков път, в български лева по банкова сметка предоставена от Изпълнителя.

По този начин се гарантиран публичност и прозрачност при възлагане на настоящата обществена поръчка, респективно прозрачност при разходването на финансови средства.

1.4 Обособени позиции и възможност за представяне на варианти на офертите

Предметът на обществената поръчка има 9 обособени позиции, съдържащи в себе си самостоятелно обособени номенклатурни единици (номенклатура/и). Участието за всички номенклатури е ЗАДЪЛЖИТЕЛНО. Всеки участник може да участва за една или повече обособени позиции.

Не се предвижда възможност за предоставяне на варианти в офертите.

Мотиви: Отделянето на различните номенклатури, включени в предмета на поръчката, в самостоятелно обособени позиции не е целесъобразно. Възлагането на поръчката на различни изпълнители би създавало технически и организационни затруднения за Възложителя. При откриване на процедурата Възложителят взема под внимание и хипотезата, че е възможно нейното приключване без определяне на доставчици за всички номенклатури, в случай че те бъдат обособени в отделни позиции.

1.5 Място на изпълнение на поръчката

Мястото за изпълнение на поръчката е гр.София, бул „Тотлебен“ №21 – УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД

1.6 Разходи за поръчката

Разходите за изработването на офертите са за сметка на участниците в процедурата. Спрямо Възложителят участниците не могат да предявяват претенции за разходи, направени от самите тях по подготовка и подаване на офертите им, независимо от резултата или самото провеждане на процедурата.

1.7 Начин на плащане

Размерът, редът и условията на заплащане на направените доставки, са детайлно описани в Проекта на Договора /Образец № 10/ от настоящата документация.

Доставеният общ медицински консуматив, ще се заплащат съгласно офериранияте единични цени за всеки консуматив в лева от Образец 9.1 като всички разходи за транспорт и доставка са включени в тях.

Плащане: Плащането ще се извърши в срок от 60 /шестдесет/ дни след извършената доставка и надлежно подписване на Приемо-предавателен протокол без рекламации, и представяне на оригинална фактура от Изпълнителя.

1.8 Възможности за изменение на договора

Съгласно чл. 116, ал.1,т.1,т.3, т.5 от ЗОП, като се предвиждат следните възможности за изменение на договора:

- ⚡ При липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда на ЗОП, договорът продължава своето действие до сключването на нов договор, но не повече от 6 месеца;
- ⚡ Стойността на договора се определя като предложената цена е за изпълнение на поръчката за 6 месеца, но стойността може да се увеличи с една трета за обезпечаване изпълнението на договора по предвидената опция за изменение на договора;
- ⚡ При намаляване общата стойност на договора поради намаляване на договорените цени;
- ⚡ Договорената цена по договора за обществена поръчка може да се изменя на основание изменение на държавно регулирани цени, правещо невъзможно изпълнение на договора при договорените условия;
- ⚡ В случай на цялостна или частична замяна на медицинските изделия, включени в предмета на договора, когато това е в интерес на възложителя, не води до увеличаване на общата стойност на договора и заменящите артикули

съответстват на изискванията на техническите спецификации от обществената поръчка или имат предимства в сравнение със заменяните.

Раздел IV Изисквания към участниците

1. Общи изисквания

Участникът в процедурата за възлагане на обществена поръчка може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице или техни обединение, както и всяко друго образувание, което отговаря на условията и изискванията, предвидени в:

- Търговския закон (ТЗ);
- Закона за здравето (ЗЗ)
- Закона за обществените поръчки (ЗОП);
- Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси (ЗПУКИ);
- Закон за мерките срещу изпирането на пари (ЗМИП);
- Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРСЛТДС) и други нормативни актове, свързани с предмета на обществената поръчка, както и на изискванията на Възложителя, посочени в настоящата документацията за участие.

В случай че участникът участва като **обединение**, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, участниците в обединение сключват споразумение (или друг документ), от който да е видно правното основание за създаване на обединението. В споразумението трябва да се съдържа следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

- конкретно лице представляващо обединението;
- правата и задълженията на участниците в обединението;
- разпределението на отговорността между членовете на обединението;
- дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението.

В случай че обединението е регистрирано в Търговския регистър се посочва Единния идентификационен код, а за дружествата, регистрирани в държава - членка на Европейския съюз, или в държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство - документ за актуална регистрация по националното законодателство, издаден от компетентен орган на съответната държава.

След подаване на офертата **не се допускат промени в състава** на обединението. В случа че съставът на обединението се е променил след предаването на офертата, участникът **ще бъде отстранен от участие** в процедурата за възлагане на настоящата обществена поръчка.

В процедурата едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение.

Лице, което участва в обединение или е дало съгласие за бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелна оферта.

Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура (съгласно §2, т.45 от ДР на ЗОП „Свързани лица“ са тези по смисъла на §1, т.13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа).

Отстраняват се от участие в процедурата участници, които не отговарят на нормативните изисквания или на някои от условията на Възложителя.

2. Изисквания по отношение на личното състояние на участниците

Участниците декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствието си с критериите за подбор чрез представяне на Единен европейски документ за обществени поръчки /ЕЕДОП – Приложение №1/.

* В този документ се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни (публичните регистри), в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

* Когато изискванията по чл.54, ал.1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП.

¹ „Лечебните заведения по чл. 5, ал. 1 и държавните лечебни заведения - търговски дружества, извършват плащания по сделките, свързани с осъществяването от тях медицински дейности и за обслужване на пациентите в срок от 60 дни от деня на получаване на фактура или на друга покана за плащане.”/

*Под „ всички лица” да се разбира „всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл.55, ал. 3 от ЗОП!

* Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7, се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.

А/Изисквания към участниците по чл.54, ал.1 от ЗОП относно личното състояние - основания за задължително отстраняване.

Нормативно установените изисквания на чл. 54, ал. 1 от ЗОП относно личното състояние на участниците са абсолютно задължителни, и Възложителят отстранява от участие в процедурата участник, когато:

1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл.108а, чл. 159а-159г, чл.172, чл.192а, чл.194-217, чл.219-252, чл.253-260, чл.301-307, чл. 321, 321а и чл. 352-353е от Наказателния кодекс;
2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т.1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл.162, ал.2, т.1 от ДОПК и лихвите по тях, към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила;
4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл.44, ал. 5;
5. е установено, че: а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на

критериите за подбор;б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;

б. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл.118, чл.128, чл.245 и чл.301–305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен;

7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

Б/Когато участникът е обединение от физически и/или юридически лица, изискванията по чл. 54, ал.1, т.1÷7 от ЗОП се прилагат за всеки член на обединението;

В/Когато участникът е посочил, че ще използва подизпълнители, изискванията по чл.54, ал.1, т.1÷7 от ЗОП се прилагат за всеки от тях;

Г/Изисквания към участниците по чл.55, ал.1, т. 1 и т.4 от ЗОП:

Възложителят ще отстрани от участие в процедурата участник, за когото е налице някое от следните обстоятелства:

- обявен е в несъстоятелност или е в производство по несъстоятелност, или е в процедура по ликвидация, или е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон, или е преустановил дейността си, а в случай че кандидатът или участникът е чуждестранно лице – се намира в подобно положение, произтичащо от сходна процедура, съгласно законодателството на държавата, в която е установен;

-доказано е, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка, довело до предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора;

Д/Когато участникът е обединение от физически и/или юридически лица, изискванията по чл.55, ал.1, т.1 и т.4 от ЗОП се прилагат за всеки член на обединението;

Е/Когато участникът е посочил, че ще използва подизпълнители при изпълнение на поръчката, изискванията по чл.55, ал.1, т.1 и т.4 от ЗОП се прилагат за всеки от тях.

Информацията относно основанията за задължително отстраняване участниците следва да посочат в Част III: Основания за изключване на ЕЕДОП. За доказване на липсата на специфични национални основания за изключване участниците следва да посочат необходимата информация в таблица Г: „Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на възлагащия орган или възложителя на държава членка в част III: „Основания за изключване“ на ЕЕДОП.

3. Мерки за доказване на надеждност

1. На основание чл. 56 от ЗОП участник, за когото са налице основания за отстраняване по чл. 54, ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55, ал. 1 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. За тази цел кандидатът или участникът може да докаже, че:

- 1.1. е погасил задълженията си по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП, включително начислените лихви и/или глоби или че те са разсрочени, отсрочени или обезпечени;
- 1.2. е платил или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение за всички вреди, настъпили в резултат от извършеното от него престъпление или нарушение;
- 1.3. е изяснил изчерпателно фактите и обстоятелствата, като активно е съдействал на компетентните органи, и е изпълнил конкретни предписания, технически, организационни и кадрови мерки, чрез които да се предотвратят нови престъпления или нарушения.

Възложителят преценява предприетите от кандидата или участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението.

В случай че предприетите от кандидата или участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки и представените доказателства се посочват в решението за класиране или прекратяване на процедурата.

Участник, който с влязла в сила присъда или друг акт съгласно законодателството на държавата, в която е произнесена присъдата или е издаден актът, е лишен от правото да участва в процедури за обществени поръчки или концесии, за времето, определено с присъдата или акта, няма право да използва възможността да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност.

2. На основание чл. 45, ал. 1 от ППЗОП когато за участник е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал. 1 ЗОП или посочените от възложителя основания по чл. 55, ал. 1 ЗОП и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на надеждност по чл. 56 ЗОП, тези мерки се описват в ЕЕДОП.

Като доказателства за надеждността на кандидата или участника се представят следните документи:

- 2.1. по отношение на обстоятелствата по чл. 56, ал. 1, т. 1 и 2 ЗОП – документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение;
- 2.2. по отношение на обстоятелството по чл. 56, ал. 1, т. 3 ЗОП – документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

4. Доказване липсата на основания за отстраняване

За доказване на липсата на основания за отстраняване участникът, избран за изпълнител, представя:

1. за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП – свидетелство за съдимост;
2. 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 участника;
3. за обстоятелството по чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП – удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";
4. за обстоятелствата по чл.55, ал.1, т.1 от ЗОП – удостоверение, издадено от Агенцията по вписванията.

*Когато в удостоверението по т. 3 се съдържа информация за влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение за нарушение по чл. 54, ал. 1, т. 6, участникът представя декларация, че нарушението не е извършено при изпълнение на договор за обществена поръчка.

*Когато участникът, избран за изпълнител, е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.1-4, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен.

*Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя декларация, ако такава декларация има правно значение съгласно законодателството на съответната държава. Когато декларацията няма правно значение, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

*Документите се представят и за членовете на обединението, за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

*Възложителят няма право да изисква представянето на документите за доказване на липсата на основания, когато обстоятелствата в тях са достъпни чрез публичен безплатен регистър или информацията или достъпът до нея се предоставя от компетентния орган на възложителя по служебен път.

** Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1 от ЗОП, или посоченото от възложителя основание по чл. 55, ал. 1 ЗОП.*

5. Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор и документи, с които те се доказват

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите.

- ✦ Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава; Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

Деклариране: За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предостави информация с посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия в Част IV: Критерии за подбор, Раздел А от ЕЕДОП

Доказване: При сключване на Договор се представя заверено копие от валидно Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено по реда на ЗМИ с обхват предмета на поръчката;

- ↓ Участниците трябва да са оторизирани от производителя на медицинското изделие или упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да продават медицинските изделия в България.

Доказване: Участникът трябва да представи заверено копие на съответния документ /оторизация/ към Образец №6 предложение за изпълнение на поръчката. В случай че участникът не е надлежно оторизиран от производителя на медицинския консуматив, **ще бъде отстранен от участие в обществената поръчка.**

- 5.1. Изисквания относно икономическото и финансовото състояние на участниците:**
Възложителят не поставя изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.

- 5.2. Изисквания относно техническите и професионалните способности на участниците:**

- 5.2.1.** Участникът трябва да е изпълнил през последните 3 (три) години, до датата, определена като краен срок за подаване на офертата, поне 1 (една) доставка еднакви или сходни* с предмета на поръчката.

* Под сходни с предмета на поръчката се разбира доставка на медицински продукти/консумативи по вид сходен с видовете медицински продукти/консумативи включени в обособената позиция, за която участва участника, съгласно техническата спецификация одобрена от Възложителя. Достатъчно е участникът да е изпълнил по вид сходен/сходни договори, без значение обемът/количеството на изпълнение.

Деклариране: Изпълнението на това условие се декларира чрез попълване на изискуемата информация в Част IV, Раздел В, т. 16) от ЕЕДОП за доставки с предмет, идентични или сходни с тези на поръчката. Описва се подробно вида на доставените медицински продукти/консумативи към всеки изпълнен договор по отделно.

Доказване: При сключване на Договор се представя Списък на доставките, с предмет идентични или сходни с тези на поръчката, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената доставка.

- 5.2.2.** Участникът трябва да притежава **внедрена система за управление на качеството ISO 9001:2008 или по-нов** или еквивалент, с обхват сходен* с предмета на поръчката

* Под сходни с предмета на поръчката се разбират доставки на медицински консумативи.

Сертификатът трябва да е валиден и да е издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието. Възложителят приема еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.



Деклариране: Изпълнението на това условие се декларира чрез попълване на изискуемата информация в Част IV, Раздел Г от ЕЕДОП, като се опише органа/службата издаваща сертификата, валидността му и обхвата му.

Доказване: При сключване на Договор се представя Заверено копие на внедрената система за управление на качеството ISO 9001:2008 или по-нов или еквивалент.

Възложителя може да иска предоставянето на мостри от Участника, който следва да ги представи в три дневен срок от поискване.

Непредставянето на мостри и/или несъвместимостта на мострата с наличната на Възложителя апаратура и/или неотговарянето на мострата с техническата спецификация на Възложителя е основание за отстраняване на офертата на Участника в тази част.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция и подпозицията, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

На основание чл.76 от ППЗОП, Възложителят връща всички мостри, чиято цялост и търговски вид не са нарушени, в срок до 10 дни от сключването на договора или от прекратяването на процедурата. Възложителят може да задържи мострите на участника, с който е сключен договорът за обществената поръчка, до приключване на договора.

Невърнати мостри подлежат на заплащане на представилите ги лица съгласно тяхната стойност.

Мострите може да бъдат изискани (при необходимост), за да се установи съответствието с техническата спецификация, в случай че представените документи от участника не са достатъчни. Като в резултат на изследването на мострите ще бъде нарушена тяхната цялост или търговски вид,

6. Използване капацитета на трети лица

Съгласно чл. 65, ал. 1 ЗОП участник може да се позовава на капацитета на трети лица, независимо от правната връзка между тях, по отношение на критериите за подбор, свързани с икономическото и финансовото състояние, техническите способности и професионалната компетентност.

7. Подизпълнители

Участниците посочват в офертата си подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат, ако възнамеряват да използват такива.

Информацията за използване/ неизползване на подизпълнители се посочва от участника в ЕЕДОП, Част II Информация за икономическия оператор, Г: Информация за подизпълнители, чийто капацитет икономическия оператор няма да използва.

Информацията за процентната част от дела на поръчката, която участникът възнамерява евентуално да възложи на подизпълнител, се посочва от него в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, В: Технически и професионални способности, т. 10.

Подизпълнителите трябва да отговорят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях не трябва да са налице основанията за отстраняване от процедурата. За целта участникът представя в офертата си отделно за

всеки от подизпълнителите надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно Раздел А и Раздел Б от Част II и Част III на ЕЕДОП.

В случай че участник използва подизпълнители, той трябва да представи доказателство за поетите от тях задължения при условията на чл. 67, ал. 5 и ал. 6 ЗОП. Доказателството се представя под формата на декларация от подизпълнител, в която се описва дела от поръчката, който подизпълнителят ще изпълнява.

Независимо от използването на подизпълнител/и, отговорността за изпълнение на договора е на изпълнителя.

8. Други основания за отстраняване

На основание чл. 107 от ЗОП Възложителят отстранява от процедурата и:

1. участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществената поръчка или в одобрената от Възложителя документация;
2. участник, който е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката или на правила и изисквания, свързани с опазване на околната среда, социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение № 10 към ЗОП;
3. участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 от ЗОП или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал.-ал. 3 – 5 от ЗОП;
4. участници, които са свързани лица по смисъла на § 2, т. 45 от ДР на ЗОП, а именно лица по смисъла на § 1, т. 13 и 14 от допълнителните разпоредби на Закона за публичното предлагане на ценни книжа.

Възложителят отстранява от процедурата и участник, за когото са налице обстоятелствата по чл.3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани с юрисдикции с преференциален режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /ЗИФОДРЮПДРСЛТДС/, освен ако не са налице условията по чл.4 от същия.

Раздел V Критерий за възлагане

Класирането на допуснатите участници ще се извърши въз основа на икономически най-изгодната оферта, определена въз основа на избрания критерий за възлагане „най-ниска цена“ по чл. 70, ал.2, т.1 от ЗОП.

Раздел VI Техническата спецификация

1. Предмет и място на изпълнение на поръчката

Настоящата обществена поръчка предвижда доставка на общ медицински консуматив за нуждите на УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов“ ЕАД, по отделни раздели и съответните им обособени позиции. Цялата обществена поръчка съдържа 68 обособени позиции

2. Срокове

- Срок за доставка – до 72/седемдесет и два/ часа. Започва да тече от получаване на писмена заявка от Възложителя и приключва с подписване на приемо-предавателен протокол.
- Срок за рекламация – до 72 /седемдесет и два/ часа. Започва да тече от подписването на съставения протокол за некачествената/непълна Доставка и приключва с подписване на приемо-предавателен протокол за Замяна без рекламации.
*Рекламации по количеството на доставената стока се правят в срок до 3 /три / дни след подписване на приемо-предавателен протокол.
**Рекламации относно качеството и скрити дефекти се правят в 7 /седем/ дневен срок от откриването им.

3. Обхват

- ✓ Обособена позиция 1 – Прогнозна стойност 119 908.33 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Раменна Arrow anatomical протеза включва - безциментно стебло,центрирана или ексцентрична глава. Стеблото на протезата е анатомично извито и следва анатомията на проксималния хумерален медуларен канал. Метафизарната част на стеблото е покрита с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. В проксималната част на стеблото посредством винт могат да бъдат монтирани както стандартни, така и ексцентрични глави. В горния край на метафизата на стеблото е наличен жлеб за евентуално монтиране на полиетиленов ринг при раздробени фрактури и необходимост от реинсерция на елементите на ротаторния маншон.	бр.	3

2	<p>Раменна Arrow anatomical протеза включва - безциментно стебло,центрирана или ексцентрична глава и костен цемент. Стеблото на протезата е анатомично извито и следва анатомията на проксималния хумерален медуларен канал. Метафизарната част на стеблото е покрита с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. В проксималната част на стеблото посредством винт могат да бъдат монтирани както стандартни, така и ексцентрични глави. В горния край на метафизата на стеблото е наличен жлеб за евентуално монтиране на полиетиленов ринг при раздробени фрактури и необходимост от реинсерция на елементите на ротаторния маншон.</p>	бр.	3
3	<p>Раменна Arrow anatomical протеза включва - безциментно стебло,центрирана или ексцентрична глава и костен цемент и сет централизери и тапи за цементиране и костен цемент. Стеблото на протезата е анатомично извито и следва анатомията на проксималния хумерален медуларен канал. Метафизарната част на стеблото е покрита с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. В проксималната част на стеблото посредством винт могат да бъдат монтирани както стандартни, така и ексцентрични глави. В горния край на метафизата на стеблото е наличен жлеб за евентуално монтиране на полиетиленов ринг при раздробени фрактури и необходимост от реинсерция на елементите на ротаторния маншон.</p>	бр.	3
4	<p>Раменна протеза Arrow Reverse включва безциментно стебло,безциментен гленоид,гленосфера,инсърт и два спонгиозни винта.</p>	бр.	3

5	<p>Раменна протеза Arrow Reverse включва безциментно стебло, безциментен гленоид, гленосфера, инсърт и два спонгиозни винта. Стеблото на протезата е анатомично извито и следва анатомията на проксималния хумерален медуларен канал. Метафизарната част на стеблото е покрита с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. В проксималната част на стеблото посредством винт могат да бъдат монтирани както стандартни, така и ексцентрични глави. В горния край на метафизата на стеблото е наличен жлеб за евентуално монтиране на полиетиленов ринг при раздробени фрактури и необходимост от реинсерция на елементите на ротаторния маншон. Безциментният гленоид е покрит с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. Има наличен кил, както и два отвора за пласиране под ъгъл на спонгиозни винтове в горния и долния полюс. Има наличен трети допълнителен отвор отпред за допълнителна фиксация с винт на автоприсадък при костна пластика на гленоида. Гленосферата се прикрепва към безциментния гленоид посредством винт със ситна резба. Полиетиленовия инсърт се прикрепва към стеблото посредством клик. Долната му част е с нисък профил за избягване на импинджмънт. Полиетиленовият централайзер се монтира в цилиндричната част на стеблото, непосредствено под метафизата. Флексибилните пера на централайзера улесняват инсерирането на стеблото в медуларния канал. Тапата под стеблото е самоадаптираща и стерилно опакована заедно с полиетиленовия централайзер</p>	бр.	4
6	<p>Раменна протеза Arrow Reverse включва безциментно стебло, безциментен гленоид, гленосфера, инсърт, два спонгиозни винта и текстилен прикрепващ сет, който включва текстилна диафизарна лента, 3 бр. конци с висока якост, полиетиленов инсърт за стеблото и фиксационен винт.</p>	бр.	4
7	<p>РАМЕННА ЕНДОПРОТЕЗА С ЦИМЕНТНА ФИКСАЦИЯ НА СТЕБЛОТО Технически характеристики: Материал CrCoMn стомана с четири размера на главите 38, 40, 42, 44мм Стебло право с диаметър Ф 8 и отвори в областта на хирургичната шийка.</p>	бр.	1

8	<p>Раменна протеза Arrow Reverse включва безциментно стебло, безциментен гленоид, гленосфера, инсърт, два спонгиозни винта и текстилен прикрепващ сет. Стеблото на протезата е анатомично извито и следва анатомията на проксималния хумерален медуларен канал. Метафизарната част на стеблото е покрита с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. В проксималната част на стеблото посредством винт могат да бъдат монтирани както стандартни, така и ексцентрични глави. В горния край на метафизата на стеблото е наличен жлеб за евентуално монтиране на полиетиленов ринг при раздробени фрактури и необходимост от реинсерция на елементите на ротаторния маншон. Безциментният гленоид е покрит с плазма разпръснат титаниев прах с оглед бърза остеоинтеграция. Има наличен кил, както и два отвора за пласиране под ъгъл на спонгиозни винтове в горния и долния полюс. Има наличен трети допълнителен отвор отпред за допълнителна фиксация с винт на автоприсадък при костна пластика на гленоида. Гленосферата се прикрепва към безциментния гленоид посредством винт със ситна резба. Полиетиленовия инсърт се прикрепва към стеблото посредством клик. Долната му част е с нисък профил за избягване на импинджмънт. Полиетиленовият централайзер се монтира в цилиндричната част на стеблото, непосредствено под метафизата. Флексибилните пера на централайзера улесняват инсерирането на стеблото в медуларния канал. Тапата под стеблото е самоадаптираща и стерилно опакована заедно с полиетиленовия централайзер. Текстилният прикрепващ сет, който включва текстилна диафизарна лента, 3 бр. конци с висока якост, полиетиленов инсърт за стеблото и фиксационен винт, сет централайзери и тапи за цементиране и костен цимент.</p>		4
	бр.		

✓ Обособена позиция 2 – Прогнозна стойност 733 300.00 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4

1	Система за смяна на хумералната глава , включваща избор на хумерално стебло, с циментно или безциментно закрепване с разширена функционалност - съвместимост с компоненти за ривърс. Стеблото разполага с медиална кука и отвори за серкляж, макроструктури в метафизарната част, гладко стебло с възможност за циментиране 6 размера с дължини 111,115,120,125,130,135 мм.	бр.	100
2	Система за смяна на хумералната глава без хумерални стебла с хумерална компонента с размери Ø25,28,31,34,38; хумерална глава с размери Ø35,3739,41,44,46,49,52; височини 12,13,15,16,17,18,20,21,23 мм;	бр.	2
3	Система за ресърфейсинг на хумералната глава с възможност за запазване на хумералната глава, анатомично редуциране на фрактурата, избор на височина. Хумерално стебло с 4 позиции на закрепване и 3 размера; хумерален ръкав за безциментна фиксация с 3 размера; хумерална коронка с 4 размера или хумерална глава центрирана или офсет с рамери Ø40,43,47,50.	бр.	2
4	Система за тотална замяна на раменната става с гленоидна компонента , включваща избор на хумерално стебло, с циментно или безциментно закрепване с разширена функционалност - съвместимост с компоненти за ривърс. Стеблото разполага с медиална кука и отвори за серкляж, макроструктури в метафизарната част и хидроксипатитно покритие, гладко стебло с възможност за циментиране.	бр.	30
5	Система за тотална замяна на раменната става (Включващи хумерални модули + гленоидна компонента) с хумерална компонента с размери Ø25,28,31,34,38; хумерална глава с размери Ø35,3739,41,44,46,49,52; височини 12,13,15,16,17,18,20,21,23 мм; анатомичен гленоид за циментна фиксация с размери Ø30/22,33/24,36/26. и радиус28	бр.	2
6	Система за тотална замяна на раменната става с обратен тип (ривърс / инвърс) , включваща избор на хумерално стебло, с циментно или безциментно закрепване с разширена функционалност - съвместимост с компоненти за ривърс. Стеблото разполага с медиална кука и отвори за серкляж, макроструктури в метафизарната част, гладко стебло с възможност за циментиране 6 размера с дължини 111,115,120,125,130,135 мм.; гленоидна база Ø26,30; гленоидна сфера Ø32,37; хумерална чашка Ø32,37; хумерален инсърт с размери +0мм/+2,5мм/+5мм на Ø32; +0мм/+2,5мм/+5мм на Ø37.	бр.	60

7	<p>Система за ревизионна тотална замяна на раменната става с обратен тип (ривърс / инвърс), включваща избор на хумерално стебло, с циментно или безциментно закрепване Ti+HA с дистално заключване 5 размера с дължини 180 или 200 мм.; ревизионна гленоидна база с разширение позволяваща допълнителна фиксация леви и десни с 3 размера 20,25,30 мм; гленоидна сфера Ø32,37; хумерална чашка Ø32,37; хумерален инсърт с размери +0мм/+2,5мм/+5мм на Ø32; +0мм/+2,5мм/+5мм на Ø37.</p>	бр.	5
---	--	-----	---

✓ Обособена позиция 3 – Прогнозна стойност 371 341.18 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Хумерална глава изработена от CoCr, с инверсен конусовиден адаптор и в 2 варианта – стандартни глави с диаметър от 40 до 56мм със стъпка 4мм и височина от 15 до 21 със стъпка 3мм и ексцентрични глави с диаметър от 44 до 56мм със стъпка 4мм и височина 18 и 21мм	бр.	40
2	Изкуствена гленоидална повърхност, изработена полиетилен, напречно свързан, стерилизиран и с пегове за циментна фиксация, в 6 размера.	бр.	4
3	Хумерално стебло тип моноблок, за циментно и безциментно закрепване, с антиротационни крила и отвори за фиксиране на хумералния туберкул, с обозначения за определяне на височината. Трябва да е в поне 6 размера в различни диаметри от 6 до 16 мм.	бр.	4
4	Раменна ендопротеза за посттравматично ендопротезиране - Хумерално стебло тип моноблок, изработено от титаниева сплав за циментно и безциментно закрепване, с антиротационни крила и отвори за фиксиране на хумералния туберкул, с обозначения за определяне на височината. Диаметри от 6 до 12 мм със стъпка 2мм, с възможност за дълга версия при циментните стебла	бр.	40
5	Хумерална компонента за безциментно закрепване, с наличие на 4 Т-образни оребрени крака със симетрична фиксация в периферията, покрити с хидроксиапатит, с размери от 40 до 56мм със стъпка 2мм	бр.	4
6	Хумерална глава изработена от CoCr, с диаметър от 40 до 56мм със стъпка 2мм с възможност за	бр.	4

	латеризация с 3мм		
7	Хумерално стебло, дълго с циментно закрепване тип моноблок, изработено от CoCr, със ъгъл 155°, в 7 размера, с диаметър от 8 мм до 14 мм.	бр.	4
8	Ревизионна хумерална глава при дефекти в гленоидалната повърхност, с диаметър 48 и 52мм и височина 21 и 26мм, изработена от CoCr.	бр.	4
9	Хумерално стебло с циментно закрепване тип моноблок, изработено от CoCr, със ъгъл 155°, в 7 размера, с диаметър от 8 мм до 14 мм.	бр.	20
10	Хумерално стебло с безциментно закрепване, модулно, изработено от CoCr, със ъгъл 155°, в 7 размера, с диаметър от 8 мм до 14 мм.	бр.	4
11	Хумерална вложка, изработена от полиетилен, с опция за стандартна с диаметър 38 мм 42 мм, в 3 размера и мобилна с диаметър 38 мм и 42 мм, в 3 размера или с ограничение, с размери 38 мм и 42 мм.	бр.	20
12	Хумерален спейсър с дебелина 9мм	бр.	20
13	Безциментна гленоидална повърхност, покрита с хидроксиапатит, с възможност за допълнителна фиксация чрез заключващи и незаклучващи винтове в 4 отвора	бр.	20
14	Винтове за фиксиране на безциментната гленоидална повърхност, биват полиаксиални заключващи и незаклучващи, с диаметър 4,5 мм, в дължини от 24 до 48мм заключващи и от 18 до 42мм незаклучващи.	бр.	60
15	Хумерална глава за ривърс протеза, възможност за стандартна опция в два размера 38 мм и 42 мм както и ексцентрична опция в два размера 38 мм и 42 мм.	бр.	20
16	Хумерално стебло - циментна и безциментна опция, с модулна епифиза с възможност за преминаване от анатомична или фрактурна протеза в обратна тип ривърс, наличие на стандарта опция с диаметър от 6 до 16мм със стъпка 2мм и удължена с диаметър от 6 до 12мм със стъпка 2мм	бр.	4
17	Проксимална част за обърната тип ривърс протеза, с 3 опции стандартна, лява и дясна	бр.	4
18	Проксимална част налична в 4 размера с диаметър от 10 до 16мм със стъпка 2мм и височина -5, 0 и +5мм с цел опимално възстановяване на анатомията на туберкулите при наличие на фрактура	бр.	4

19	Модулна перфорирана яка, позволяваща анатомично позициониране на туберкулите и здрава фиксация на конците, стандартна и ексцентрична опция с размери от 40 до 56мм със стъпка 4мм	бр.	4
20	Проксимална анатомична част, позволяваща възстановяване на анатомията с опция за работа с 3 CCD ъгъла 128°,135° и 142° и размери от 6 до 16мм със стъпка 2мм	бр.	4
21	Хумерална глава изработена от CoCr, в 2 варианта - стандартни с диаметър от 40 до 56мм със стъпка 4мм и височини от 12 до 21мм и ексцентрични глави с диаметър от 40 до 56мм със стъпка 4мм и височини от 15 до 21мм	бр.	4
22	Костен цимент, среден или висок визкозитет, без антибиотик - 40, 20гр.	бр.	20
23	Костен цимент, със среден или вискозитет- рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.	бр.	60
24	Рестриктор за цимент, изработен от материал UHMWPE, със спирално разклонени пластини, позволяващи пасването във фемурални канали от 15мм до 30мм. Наличие на метален маркер за рентгенова индетификация.	бр.	20

✓ Обособена позиция 4 - Прогнозна стойност 474 500.00лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Система за хемиартропластика на лакътна става за замяна на радиалната глава Материал: Cobalt-Chromium Alloy to ISO 5832/4 (ASTM F 75 Размери:4 размера: Диаметър - от 20мм до 26мм през 2мм Височина - от 9мм до 13мм	комплект	90
2	Система за тотална артропластика на лакътна става Материал: Cobalt-Chromium Alloy to ISO 5832/4 (ASTM F 75) and UHMW Polyethylene to ISO 5834/2 (ASTM F 648) Състои се от: - Хумерален компонент - Улнарнен компонент с фланец за радиален компонент - Радиален компонент - Спейсър - Закljučващ винт Размери: леви и десни x 3 размера - S, M и L :	комплект	50

✓ Обособена позиция 5 – Прогнозна стойност 200 000.00 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Интегрална система за вертебропластика, съдържаща канюла за пункции на вертебралното тяло с мандрела, съединителна тръба с Луер накрайник/мъжки към женски/, спринцовка 110 милилитра, смесителна купа, шпатула и канюла за засмукване на цимента. Канюлата за пункции да бъде с диаметър 3,0 мм и дължина 150 мм. Хирургичният цимент за вертебропластика да бъде рентгеноконтрастен и стерилен. Да бъде смес от два акрилни компонента, полимеризирани при стайна температура. Първата компонента да бъде полимер /метилметакрилат/, с бензоил пероксид в качеството на полимеризационен модификатор и бариев сулфат, като агент за рентгенова непрозрачност. Втората компонента да бъде метил метакрилат мономер в качеството на стабилизатор и NN диметил р-толуидин като активатор.	комплект	100

✓ Обособена позиция 6 – Прогнозна стойност 288 333.33 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Раменна ендопротеза за първично ендопротезиране, с модулна ексцентрична глава и стебло с циментна фиксация	бр.	100

✓ Обособена позиция 7 – Прогнозна стойност 1 113 812.07 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Спринцовка без игла за перфузор 10 /омнификс/	бр.	4800
2	Интравенозна канюла - G20 без допълнителен вход, с крилца	бр.	5000



УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И
СПЕШНА МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Готлебен" № 21, тел. 02/9154433

3	Интравенозна канюла - G22 без допълнителен вход, с крилца	бр.	3000
4	КАНИСТЪР ЗА НАТРОНКАЛК ЕДНОКРАТЕН	бр.	200
5	КОНСУМАТИВ ЗА ПСА помпа	бр.	7000
6	Натриев цитрат 5ml x100	бр.	3000
7	Стерилни пластмасови епруветки с транспортна среда Стюарт	бр.	2200
8	Еднократни стерилни пластмасови съдчета с капачки на винт за урина и други биологични материали 15 мл	бр.	80000
9	Контейнери за остри отпадъци : 10 л	бр.	4000
10	Контейнери за остри отпадъци : 5 л	бр.	3000
11	Контейнери за остри отпадъци : 4 л	бр.	6000
12	Контейнери за остри отпадъци : 3 л	бр.	3000
13	Контейнери за остри отпадъци : 2 л	бр.	3000
14	Термометри за хладилници, електронни	бр.	150
15	Удължител за инфузионни системи / Luer Look Adapter 30см.	бр.	3000
16	СОНДА ЗА ХРАНЕНЕ НА БЕБЕТА № 10	бр.	300
17	СОНДА ЗА ХРАНЕНЕ НА БЕБЕТА № 8	бр.	300
18	Катетър ректален №26 - 40 см	бр.	1800
19	Катетър ректален №28 - 40 см	бр.	4000
20	Катетър ректален №30 - 40 см	бр.	4000
21	Катетър ректален №32 - 40 см	бр.	4000
22	Катетър ректален №28 - 70 см	бр.	2000
23	Катетър ректален №30 - 70 см	бр.	2000
24	Острие за дерматом 100мм,10бр	бр.	1000
25	ПОДЛОГА МНОГОКРАТНА	бр.	200
26	ПРИК-ТЕСТ (СТАЛЕРПОЙНТ) x10	бр.	20000
27	Торби уринаторни стерилни с клапан, обем 2000 см 3, дължина на шлауха 1,5 м уринат x 2500	бр.	25000
28	Торби уринаторни нестерилни без клапан, обем 1500 см., с дължина на шлауха 1,5 м x 50	бр.	3000
29	Трипътно кранче, ниско налягане - 4 компонентно трипътно кранче състоящо се от: тяло- поликарбонат; подвижна част- полиетилен; Luer-lock капачка- поликарбонат; Luer-lock плъг- полиетилен. Ниско налягане.	бр.	300
30	Чаршаф ПАМПЕРС 60 x 60	бр.	3000
31	EN V FLEX НТН 45ml.	бр.	24
32	Slide Rack for Autostainer Link 48	бр.	24
33	STULPA - FIX тубуларен ,мрежест размер 2,25м	бр.	200



**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И
СПЕШНА МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД**
София, бул. "Тотлебен" № 21, тел. 02/9154433

34	STULPA - FIX тубуларен ,мрежест размер 3,25м	бр.	600
35	STULPA - FIX тубуларен ,мрежест размер 4,25м	бр.	600
36	STULPA - FIX тубуларен ,мрежест размер 5,25м	бр.	800
37	STULPA - FIX тубуларен ,мрежест размер 6,25м	бр.	600
38	Протектор за трипътно кранче B0100E	бр.	800
39	Рентгенови филми за сух принтер KODAK Dry View 5800 (35/43)x100бр	бр.	100
40	СПРИНЦОВКИ ZY6322 190мл.	бр.	200
41	Бримки за ТУР - шлинги	бр.	144
42	КРЪВНИ ЛИНИИ за апарати "Браун"*	бр.	30000
43	Кръвни линии универсални	бр.	30000

✓ Обособена позиция 8 – Прогнозна стойност 285 000.00 лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4
1	Еднокухинен кардиостимулатор с VVI-R пейсинг. Пейсираща система, която да осигурава адаптивност при промяна в прага на стимулация. Пейсиращата система да предлага максимално адаптиране на прага на безопасност за пациента с потвърждение на вентрикуларните данни. Системата автоматично да доставя 5 V резервен импулс, когато е засечено незаписване и да може да бъде програмирана еднополюсно или двуполусно. При електрокардиограма в реално време да може да бъде автоматично програмирана да записва до 2 мин. запазени данни. Автотест за контрол на ефективността на стимулацията със всеки удар на сърцето. Да позволява излагане на ЯМР. Обем до 9.7 cc. Тегло до 19 гр. Максимален живот на батерията - над 14 години (при следните параметри A, V = 2.5V @0.4 ms; 500ohms; 100 %VVI пейсинг@ 60 bpm) потвърдена от 5 годишна гаранция. В комплект с биполярен електрод с пасивна фиксация, ЯМР съвместим. Изолация на електрода от силиконово-полиуретанов ко-полимер, IS-1 свързване, малка площ на крайника. Покритие от титанов нитрид на крайника и пръстена на електрода. Обща характеристика на електрода:Стероид-елуиран – количество по-малко от 1 милиграм на дексаметазон натриев фосфат се освобождава бавно през върха на електрода когато е в контакт с човешки флуиди. Покритието на електрода да създава възможност за висока степен на лубрикантност на	бр.	20

	повърхността с цел улесняване на поставянето му. Разстояние от върха до пръстена -10 мм, повърхност на електрода -16 мм ² , дължини-46, 52 и 58 см		
2	Еднокухинен кардиостимулатор с VVI-R пейсинг. Пейсираща система, която да осигурава адаптивност при промяна в прага на стимулация. Пейсиращата система да предлага максимално адаптиране на прага на безопасност за пациента с потвърждение на вентрикуларните данни. Системата автоматично да доставя 5 V резервен импулс, когато е засечено незаписване и да може да бъде програмирана еднополюсно или двуполусно. При електрокардиограма в реално време да може да бъде автоматично програмирана да записва до 2 мин. запазени данни. Автотест за контрол на ефективността на стимулацията със всеки удар на сърцето. Да позволява излагане на ЯМР. Обем до 9.7 сс. Тегло до 19 гр. Максимален живот на батерията - над 14 години (при следните параметри A, V = 2.5V @0.4 ms; 500ohms; 100 %VVI пейсинг@ 60 bpm.)потвърдена от 5 годишна гаранция.В комплект с биполярен, активно фиксиран, ЯМР съвместим, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. Активна фиксация - свойство спомагащо за изпъване на спиралата, за по-сигурно закотвяне. Хлъзгаво покритие, което улеснява преминаването му през интродюсера и вените. Изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон. Стероид еулиране - съдържа монолитично с контролирано освобождаване вещество, локализирано във върха на електрода на водача, което е импрегнирано с дексаметазон натриев фосфат. Препоръчителен размер на интродюсера - 6 Fr. Външен диаметър 1.9 мм. Разстояние от върха до пръстена 10 мм. прав електрод, Дължини- 46, 52, 58, 65, 100 см	бр.	20
3	Двукухинен кардиостимулатор DDD-R пейсинг.Пейсмейкър да е програмируем за AT/AF известия, специално за детекция на атриални тахиаритмии, за които е установено че са свързани с повишен риск от инфаркт. Пейсираща система, която осигурява адаптивност при промяна в прага на стимулация. Алгоритъм за подтискане на симптоматични епизоди на пароксизмални предсърдни фибрилации. Алгоритъм за автоматично превключване на режима. Автотест за контрол на ефективността на стимулацията със всеки удар на сърцето.	бр.	60

	<p>Пейсиращата система да предлага максимално адаптиране на прага на безопасност за пациента с потвърждение на вентрикуларните данни. Системата автоматично да доставя 5 V резервен импулс, когато е засечено незаписване и да може да бъде програмирана еднополюсно или двуполусно. При електрокардиограма в реално време да може да бъде автоматично програмирана да записва до 2 мин. запазени данни Позволява излагане на ЯМР. Обем 10.4cc. Тегло 19 гр. Максимален живот на батерията над 9.7 години (при следните параметри A, V = 2.5V @0.4 ms; 500ohms; 100 % DDD пейсинг@ 60 bpm.) потвърдена от 5 годишна гаранция. В комплект с биполярен, активно фиксиран, ЯМР съвместим, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. Активна фиксация - свойство спомагащо за изпъване на спиралата, за по-сигурно закотвяне. Хлъзгаво покритие, което улеснява преминаването му през интродюсера и вените. Изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон. Стероид еулиране - съдържа монолитично с контролирано освобождаване вещество, локализирано във върха на електрода на водача, което е импрегнирано с дексаметазон натриев фосфат. Препоръчителен размер на интродюсера - 6 Fr. Външен диаметър 1.9 мм. Разстояние от върха до пръстена 10 мм. прав електрод, Дължини- 46, 52, 58, 65, 100 см + В комплект с биполярен, активно фиксиран, ЯМР съвместим, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. Активна фиксация - свойство спомагащо за изпъване на спиралата, за по-сигурно закотвяне. Хлъзгаво покритие, което улеснява преминаването му през интродюсера и вените. Изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон. Стероид еулиране - съдържа монолитично с контролирано освобождаване вещество, локализирано във върха на електрода на водача, което е импрегнирано с дексаметазон натриев фосфат. Препоръчителен размер на интродюсера - 6 Fr. Външен диаметър 1.9 мм. Разстояние от върха до пръстена 10 мм. J- електрод, Дължини- 46, 52, 58, 65, 100 см</p>	
4	<p>Двукухинен кардиостимулатор DDD-R пейсинг.Пейсмейкъра да е програмируем за AT/AF известия, специално за детекция на атриални тахиаритмии, за които е установено че са свързани с повишен риск от инфаркт. Пейсираща система, която осигурява адаптивност при промяна в прага на стимулация. Алгоритъм за бр.</p>	20

подтискане на симптоматични епизоди на пароксимални предсърдни фибрилации. Алгоритъм за автоматично превключване на режима. Автотест за контрол на ефективността на стимулацията със всеки удар на сърцето. Пейсиращата система да предлага максимално адаптиране на прага на безопасност за пациента с потвърждение на вентрикуларните данни. Системата автоматично да доставя 5 V резервен импулс, когато е засечено незаписване и да може да бъде програмирана еднополюсно или двуполюсно. При електрокардиограма в реално време да може да бъде автоматично програмирана да записва до 2 мин. запазени данни Позволява излагане на ЯМР. Обем 10.4cc. Тегло 19 гр. Максимален живот на батерията над 9.7 години (при следните параметри A, V = 2.5V @0.4 ms; 500ohms; 100 % DDD пейсинг@ 60 bpm.) потвърдена от 5 годишна гаранция + Биполярен, активно фиксиран, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. В комплект с биполярен електрод с пасивна фиксация, ЯМР съвместим. Изолация на електрода от силиконово-полиуретанов ко-полимер, IS-1 свързване, малка площ на крайника. Покритие от титанов нитрид на крайника и пръстена на електрода. Обща характеристика на електрода: Стероид-елуиран – количество по-малко от 1 милиграм на дексаметазон натриев фосфат се освобождава бавно през върха на електрода когато е в контакт с човешки флуиди. Покритието на електрода да създава възможност за висока степен на лубрикантност на повърхността с цел улесняване на поставянето му. Разстояние от върха до пръстена -10 мм, повърхност на електрода -16 мм², дължини-46, 52 и 58 см - прав + Биполярен електрод с пасивна фиксация, ЯМР съвместим. Изолация на електрода от силиконово-полиуретанов ко-полимер, IS-1 свързване, малка площ на крайника. Покритие от титанов нитрид на крайника и пръстена на електрода. Обща характеристика на електрода: Стероид-елуиран – количество по-малко от 1 милиграм на дексаметазон натриев фосфат се освобождава бавно през върха на електрода когато е в контакт с човешки флуиди. Покритието на електрода да създава възможност за висока степен на лубрикантност на повърхността с цел улесняване на поставянето му. Разстояние от върха до пръстена -10 мм, повърхност на електрода -16 мм², дължини-46, 52 см - J



CRT-P Пейсмейкър за бивентрикуларна сърдечна ресинхронизация. Предназначен за сърдечна ресинхронизация с един пресърден и два предсърдно-камерни порта за пациенти, които могат да ползват бивентрикуларно възприемане и подаване на ритъм. С четириполярен електрод характеризира се с четири пейсиращи полета и 14 пейсиращи вектора, за да осигури повече възможности и контрол за да идентифицира проблема и да изгради кардио ресинхронизиращ отговор. Характеризира се с многокухинен пусков режим DDT/VVT. Уникален автоматично настройващ ритъма алгоритъм. Мултипойнт пейсинг. Рефрактерни периоди в отговор на честотата, които се настройват автоматично в съответствие с подаваната честота. DirectTrend доклад генерира еженевно резюме за три месеца, седмично за една година или ежедневно за една година диагностични данни. AT/AF режими могат да бъдат програмирани за да отбелязват пациентите и тяхното клинично състояние когато е програмиран AT/AF праг или се очаква епизод с по-голяма продължителност, или когато нивото в камерата е по-високо от AT/AF епизода. Автоматично регулиране на чувствителността. Хемодинамична оптимизация на AV и VV интервали. Автоматично управление спрямо промяна прага на стимулация в предсърдното и двете камери. Wireless RF телеметрия. Максимален живот на батерията – заводската гаранция е 8.2 години съпътствана с 5 годишен гаранционен срок + Четириполярен ляв сърдечен електрод с изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон. Фиксиране чрез дисталния S - край, което осигурява по-добра стабилност когато електрода се позиционира през синус-коронарус във вената над камерата. Външен диаметър на електрода 5.1 F, Диаметър на тялото на електрода- 4.7 F, Препоръчителен размер на интродюсера 5 Fr., обвивка осигуряваща по-добра транзимост на електрода. Освобождаване на 1.0 мг. DSP (дексаметазона натриев фосфат) бавно от върха на електрода при контакт с телесни течности. Подходящ за достъп в малки съдове. Пасивно фиксиран. Възможност за използване през субселекторен катетър, дължина 75, 86, 92 см + Биполярен, стероид-енулиран, активно фиксиран, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. Активна фиксация - свойство спомагащо за изпъване на спиралата, за по-сигурно закотвяне. Хлъзгаво покритие, което улеснява преминаването му през интродюсера и вените. Изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон.

5

бр.

	<p>Стероид еулиране - съдържа монолитично с контролирано освобождаване вещество, локализирано във върха на електрода на водача, което е импрегнирано с дексаметазон натриев фосфат. Препоръчителен размер на интродюсера - 6 Fr. Външен диаметър 1.9 мм. Разстояние от върха до пръстена 10 мм. Прав електрод. Дължини- 46, 52, 58, 65, 100 см +Биполярен, стероид-енулиран, активно фиксиран, имплантируем електрод, със следните свойства: Електрически активен пръстен за обозначаване на интракардиалните сигнали, за да се улесни оптималното позициониране на водача. Активна фиксация - свойство спомагащо за изпъване на спиралата, за по-сигурно закотвяне. Хлъзгаво покритие, което улеснява преминаването му през интродюсера и вените. Изолация от химически ко- полимер, съчетаващ полиуретан и силикон.</p> <p>Стероид еулиране - съдържа монолитично с контролирано освобождаване вещество, локализирано във върха на електрода на водача, което е импрегнирано с дексаметазон натриев фосфат. Препоръчителен размер на интродюсера - 6 Fr. Външен диаметър 1.9 мм. Разстояние от върха до пръстена 10 мм. J - електрод, Дължини- 46, 52, 58, 65, 100 см + Система за въвеждане на ляв сърдечен електрод -режещ се външен водещ катетър-външен диаметър 10,06 Fr./3,4 мм, вътрешен диаметър 8 Fr./2.67 мм, държина на катетъра 54 см+Система за въвеждане на ляв сърдечен електрод - режещ се вътрешен катетър (субселектор)-външен диаметър 7,62 Fr./2,6 мм, вътрешен диаметър 5.87 Fr./1.96 мм, държина на катетъра 65 см + Режещо устройство за интродюсерен катетър за коронарен синус</p>		
6	<p>Интродюсер цепещ се сет за импантиция на електрод; атравматичен; предпазен от навлизане на въздух; размери- 6-12 Fr; дължина 15 см; максимален р-р на водача 0.35"</p>	бр.	600

✓ Обособена позиция 9 – Прогнозна стойност 1 008475.00лв без включен ДДС

№	Вид консуматив	Мерна единица	Прогнозни количества
1	2	3	4

1	<p>еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7,5V и 1,5 ms;нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация 2x24 часа или през определен интервал; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електродите с възможност за автоматично програмиране на поляритета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед;4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години; биполярни електроди с активна/пасивна фиксация съвместими с ЯМР; дължина 45, 53 и 60 см.; фрактална структура на електродите за по-добър сензинг и по-нисък хроничен праг на стимулация; диаметър 5,9 F; резервоари с кортикостероид; разстояние между електродите 10 мм; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-лесна имплантация</p>	бр.	100
2	<p>двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър) ; нощтна честота; максимална честота на стимулация 200 удара в минута; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на поляритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация 2x24 часа или през определен интервал; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честотни и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейсиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин. с плавно повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсъдни аритмии със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години;биполярни електроди с активна/пасивна фиксация съвместими с ЯМР; дължина 45, 53 и 60 см.; фрактална структура на електродите за по-добър сензинг и по-нисък хроничен праг на стимулация; диаметър 5,9 F; резервоари с кортикостероид; разстояние между електродите 10 мм; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-</p>	бр.	100

	лесна имплантация		
3	еднокухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър); максимална честота на стимулация 200 удара в минута; масимални параметри на импулса 7,5V и 1,5 ms;нощтна честота; 3 вида честотни хистерези за намаляване на дяснокамерната стимулация; автоматична настройка на прага на сензиране със всеки удар на сърцето; автоматично измерване на прага на стимулация 2x24 часа или през определен интервал; с възможност за препрограмиране на амплитудата на стимулация; автоматична проверка на електродите с възможност за автоматично програмиране на поляритета; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед;4 записа на интракардиални сигнали по 10 сек. всеки; живот на батерията над 15 години;	бр.	20
4	двукухинен кардиостимулатор с честотна адаптация (акселерометър) ; нощтна честота; максимална честота на стимулация 200 удара в минута; автоматична проверка на електродите с възможност за препрограмиране на поляритета; автоматична промяна на прага на сензиране с всеки сърдечен удар; измерване на прага на стимулация 2x24 часа или през определен интервал; възможност за автоматично програмиране на прага на стимулация в предсърдие и камера; 3 вида честотни и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за намаляване на излишно пейсиране на дясна камера; максимална сензорна честота 180 уд/мин. с плавно повишаване и намаляване на честотата; погасяване на предсъдни аритмии със свръх стимулация или преминаване в режим 2:1 или WKB; избягване на пейсмейкър медирана тахикардия; специална страница съдържаща всички необходими данни и тестове за извършване на бърз и ефективен преглед; живот на батерията 12,1 години;	бр.	20
5	трикухинен пейсмейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера (CLS); 3 вида честотни и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прага на захващане в дясно предсърдие, дясна камера и лява камера с възможност за препрограиране на амплитудата на	бр.	40

стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с: Mode switch и 2:1 lock in; Wenckebach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера; възможност за програмируема предсърдна неинвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; предварително дефинирани програми на AV времето с цел оптимизация; автоматична проверка и програмиране на поляритета на електродите; наличие на разширени възможности за следене сърдечната функция на сърцето, позволяваща ранно разпознаване при влошаване на състоянието на пациента; възможност за програмниране чрез радио-честотна телеметрия; записи на IEGM 20 записа по 10 сек. всеки; защита срещу пейсмейкър-медирана тахикардия; живот на батерията 9,8 години при номинални параметри; биполярни електроди с активна фиксация съвместими с ЯМР; дължина 45, 53 и 60 см.; фрактална структура на електродите за по-добър сензинг и по-нисък хроничен праг на стимулация; диаметър 5,9 F; резервоари с кортикостероид; разстояние между електродите 10 мм; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-лесна имплантация. Лявокамерен електрод съвместим с ЯМР; изодиаметричен с дебелина 4,8F; дължина 77, 87 и 97 см.; с освобождаване на стероид; фрактална повърхност на електродите; силиконова изолация с полиуретаново покритие; корадиялен дизайн; позволява работа чрез водач или стилет; масимален диаметър на водача 0,014"; пасивна фиксация чрез S образна извивка на върха; предназначен за средни и големи съдове. Комплект за работа с интродюсери за коронарен синус тип Selectra; съдържа спринцовка-12 куб. см.; 4 инструмента за въвеждане на водачи с вътрешен диаметър 0,42 мм; 1 водач тип "Селдингер"- 150см.; 2 бр. двупътни кранчета; 2 бр. еднопътни кранчета; 2 бр. тапи; 1 ротатор и 1 ножче за рязане на катетрите; Катетри за канюлиране на коронарен синус по телескопичната техника; осем различни кривки в две дължини 45 и 55 см; катетрите са вътрешен диаметър 7,3F и хидрофилно вътрешно покритие за по-лесно пласиране на електрода; външен диаметър 8,7 F; интегрирана в дръжката хемостатична клапа, която се реже заедно с целия катетър; изработени от РЕВАХ

6	<p>трикухинен пейсмейкър с два вида честотна адаптация ; честотната адаптация може да се извърши чрез акселерометър и чрез измерване контрактилитета на дясна камера (CLS); 3 вида честотни и 3 вида AV хистерези, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм; автоматична проверка на прага на захващане в дясно предсърдие, дясна камера и лява камера с възможност за препрограиране на амплитудата на стимулация; отговори при предсърдна тахикардия с: Mode switch и 2:1 lock in; Wenckebach 2:1; алгоритъм за предпазване на Т-вълната при стимулация в лява камера; възможност за програмируема предсърдна неинвазивна стимулация за извършване на ЕФИ изследване; предварително дефинирани програми на AV времето с цел оптимизация; автоматична проверка и програмиране на поляритета на електродите; наличие на разширени възможности за следене сърдечната функция на сърцето, позволяваща ранно разпознаване при влошаване на състоянието на пациента; възможност за програмниране чрез радио-честотна телеметрия; записи на IEGM 20 записи по 10 сек. всеки; защита срещу пейсмейкър-медирана тахикардия; живот на батерията 9,8 години при номинални параметри;</p>	бр.	10
7	<p>еднокухинен кардиовертер-дефибрилатор; разпознава VT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на VT; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване и препрограиране на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; стимулация с честота до 160 удара/ мин.; параметри на стимулация до 7.5V и 1.5 ms; непрекъснат запис на двуканален IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; живот на батерията над 10 години; възможност за телемониторинг</p>	бр.	10
8	<p>двухухинен кардиовертер-дефибрилатор; разпознава VT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на VT; VF детекция и редетекция;</p>	бр.	10

алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахикардии и класифицирането им; алгоритъм за измерване и препрограмиране на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; стимулация с честота до 160 удара/ мин.; параметри на стимулация до 7.5V и 1.5 ms; непрекъснат запис на триканален IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия; алгоритъм за погасяване на предсърдна аритмия; три вида честотна адаптация, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за избягване на дяснокамерна стимулация; живот на батерията 8.5 години; възможност за телемониторинг триполярен шок електрод съвместим с ЯМР; активна фиксация; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-лесна имплантация; изометричен диаметър 7,8 F; специална спираловидна изработка на проводниците в електротода; гъвкав връх; специален дизайн на шоквата намотка не позволява срастването със сърдечната тъкан; кортикостероидни резервоари за намаляване на възпалението; фрактална повърхност; бърз пост-шок сензинг; дължини 65 и 75 см; max.20 завъртания до пълно отваряне на спиралата от 1,8мм; разстояния между върха и пръстена 11 мм; триполярен шок електрод съвместим с ЯМР; активна фиксация; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-лесна имплантация; изометричен диаметър 7,8 F; специална спираловидна изработка на проводниците в електротода; гъвкав връх; специален дизайн на шоквата намотка не позволява срастването със сърдечната тъкан; кортикостероидни резервоари за намаляване на възпалението; фрактална повърхност; бърз пост-шок сензинг; дължини 65 и 75 см; max.20 завъртания до пълно отваряне на спиралата от 1,8мм; разстояния между върха и пръстена 11 мм; биполярни електроди с активна фиксация съвместими с ЯМР; дължина 45, 53 и 60 см.; фрактална структура на електродите за по-добър сензинг и по-нисък хроничен праг на стимулация; диаметър 5,9 F; резервоари с кортикостероид; разстояние между електродите 10 мм; силиконова изолация с полиуретаново покритие за по-

	лесна имплантация;		
9	еднокухинен кардиовертер-дефибрилатор с пълна предсърдна диагностика съвместим с ЯМР; разпознава VT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на VT; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване и препрограмиране на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; стимулация с честота до 160 удара/ мин.; VDD режим на стимулация; параметри на стимулация до 7.5V и 1.5 ms; непрекъснат запис на триканален IEGM включително и за предсърдни епизоди; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия: живот на батерията над 9 години; възможност за телемониторинг	бр.	10
10	еднокухинен кардиовертер-дефибрилатор; разпознава VT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на VT; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване и препрограмиране на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; стимулация с честота до 160 удара/ мин.; параметри на стимулация до 7.5V и 1.5 ms; непрекъснат запис на двуканален IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия: живот на батерията над 10 години; възможност за телемониторинг	бр.	4

11	<p>двукухинен кардиовертер-дефибрилатор; разпознава VT въз основа на брой интервали, начало, стабилност, персистиране на VT; VF детекция и редетекция; алгоритъм за различаване на камерни от надкамерни тахиаритмии и класифицирането им; алгоритъм за измерване и препрограмиране на прага на камера; алгоритми за избягване на излишното стимулиране на дясната камера; честотна адаптация; алгоритъм за безболково погасяване на тахикардиите с бърст и рамп; възможност за избор на поляритета и формата на вълната при шок; избор на посоката на провеждане на импулса: RV-SVC+Can, RV-Can, RV-SVC програмируема енергия на първите два шока, макс. енергия 40 джаула; възможност да се програмират до 8 шока във всяка зона; стимулация с честота до 160 удара/ мин.; параметри на стимулация до 7.5V и 1.5 ms; непрекъснат запис на триканален IEGM; възможност за програмиране чрез радиочестотна телеметрия: алгоритъм за погасяване на предсърдна аритмия; три вида честотна адаптация, които могат да бъдат включени в общ алгоритъм за избягване на дяснокамерна стимулация; живот на батерията 8.5 години; възможност за телемониторинг</p>	бр.	4
12	<p>Интродюсери - атравматичен; предпазен от навлезане на въздух; размери-6-12 Fg; дължина 15 см; максимален р-р на водача 0.35"</p>	бр.	200
13	<p>Пациентен кабел осъществяващ интраоперативни измервания на имплантируеми електроди; кабелът се използва с PSA измерваща система на фирма BIOTRONIK; връзката към PSA системата е конектор тип Редел; свързването с имплантируемите електроди се осъществява с двойка "крокодили" - една двойка за предсърдие и една за камера; кабелът е дълъг 2,5 м; с възможност за рестерилизация</p>	бр.	4
14	<p>Катетри за канюлиране на коронарен синус по телескопичната техника; осем различни кривки в две дължини 45 и 55 см; катетрите са вътрешен диаметър 7,3F и хидрофилно вътрешно покритие за по-лесно пласиране на електрода; външен диаметър 8,7 F; интегрирана в дръжката хемостатична клапа, която се реже заедно с целия катетър; изработени от PEBAH</p>	бр.	10

15	Комплект за работа с интродюсери за коронарен синус тип Selectra; съдържа спринцовка-12 куб. см.; 4 инструмента за въвеждане на водачи с вътрешен диаметър 0,42 мм; 1 водач тип "Селдингер"- 150см.; 2 бр. двупътни кранчета; 2 бр. еднопътни кранчета; 2 бр. тапи; 1 ротатор и 1 ножче за рязане на катетрите;	бр.	10
16	два вътрешни катетъра с ъгъл при върха 50 и 90 градуса; дължина 59 и 69 см.; катетрите са вътрешен диаметър 5,4 F и хидрофилно вътрешно покритие за по-лесно пласиране на електрода; външен диаметър 6,9 F; през тях може да се имплантира електрод по-малък от 5F; изработени от РЕВАХ; дръжката е с Луер-лок конектор	бр.	10
17	Балон за визуализиране на коронарните съдове тип Сванганц; дължина 110 см.; радиопозитивни маркери на всеки 100 мм., като индикация за дълбочина на съда; изработен от полиуретан; външен диаметър 6F;	бр.	10
18	Хартия за програматор на Биотроник - 12/11 см, тефтер.	бр.	10

ВАЖНО (важи за всички обособени позиции):

* **Описаните количества са прогнозни за периода на договора.**

** **Възложителят не е длъжен да заяви всички количества медицински консумативи.**

Раздел VII Указания за подготовка на офертата

1. Документация за участие

Възложителят предоставя неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп чрез публикуване на документацията за обществената поръчка на интернет страницата на www.pirogov.eu в профила на купувача <https://pirogov.nit.bg/> от датата на публикуване на обявлението.

2. Разяснения

Лицата могат да поискат писмено от Възложителя разяснения по условията на обществената поръчка до **10 /десет/ дни преди изтичане на срока за получаване на офертите.**

Възложителят не предоставя разяснения, ако искането е постъпило след този срок.

Разясненията се публикуват в профила на купувача в 4 – дневен срок от получаване на искането, но не по-късно от 6 дни преди срока за получаване на оферти и в тях не се посочва лицето, направило запитването.

Възложителят удължава сроковете за получаване на оферти, когато са поискани своевременно разясненията по условията на процедурата и те не могат да бъдат представени в срока по чл.180, ал.1 от ЗОП.

3. Оферта

3.1. Подготовка на офертата

Участниците трябва да проучат всички указания и условия за участие дадени в документацията за участие.

При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към условията обявени от Възложителя.

Офертата се изготвя на български език. В случай че в офертата има документи на език, различен от българския, то те трябва да бъдат придружени с превод на български език. Участникът носи отговорност за верността на превода.

Когато се представят копия на документи, същите следва да са заверени с подпис и печат от съответния участник с текст „Вярно с оригинала“.

Всеки участник има право да представи **само една оферта**, като не се приемат варианти на офертата. При изготвяне на офертата всеки участник трябва да се придържа точно към обявените от Възложителя условия.

Лице, което участва в обединение или е дало съгласие и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелна оферта. Едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

До изтичането на срока за подаване на офертите всеки участник в процедурата може да промени, допълни или да оттегли офертата си. Допълнението и/или промяната на офертата трябва да отговарят на изискванията и условията за представяне на първоначалната оферта, като върху плика бъде поставен надпис „Допълнение/Промяна на оферта с входящ номер...“ и наименованието на участника.

Участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от Възложителя. Участниците не могат да се позовават на конфиденциалност по отношение на предложенията от офертите им, които подлежат на оценка!

Офертата се подписва от законно оторизирания представител на участника съгласно търговската му регистрация или от надлежно упълномощено/и лице/а. Пълномощното следва да се представи в оригинал или нотариално заверено копие. В случай че участникът е обединение офертата се подписва от лицето/водещия член на обединението, определено да представлява обединението/консорциума.

При изготвянето на офертата всеки участник **трябва да спазва стриктно приложените към настоящата документация образци, като следва да се съобразява с тяхното съдържание.**

Във връзка с провеждането на процедурата и подготовката на офертите от участниците за въпроси, които не са разгледани в настоящите указания, се прилага ЗОП, Обявлението за откриване на процедура и условията, посочени в други документи от настоящата документация за участие в процедурата.

3.2. ОПАКОВКА

3.2.1. Съдържание на опаковката

- ✓ Опис на представените документи – Образец № 1 ;
- ✓ Единен европейски документ за обществени поръчки с информация относно личното състояние на участника и критериите за подбор / ЕЕДОП – Образец № 2;

ЕЕДОП следва да бъде подписан от всички лица по чл.40, ал.1 ППЗОП, в съответствие с изискванията на закона и условията на Възложителя.

В случай че е обединение ЕЕДОП се представя за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице.

При използването на подизпълнител/и и/или за трети лица, чиито капацитет ще бъде ангажиран, за всеки се представя отделен ЕЕДОП.

Указания за попълване на ЕЕДОП

В него се предоставя съответната информация, изисквана от Възложителя и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

В ЕЕДОП се представят данни относно публичните регистри, в които се съдържа информация за декларираните обстоятелства или за компетентния орган, който съгласно законодателството на съответната държава е длъжен да предоставя информация за тези обстоятелства служебно на Възложителя.

Когато изискванията по чл.54, ал.1, т.1,2 и 7 от ЗОП се отнася за повече от едно лице, **всички лица подписват един и същ ЕЕДОП.**

Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информация относно изискванията по чл.54, ал.1, т.1,2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.

В случаите когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с **критериите за подбор се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лицето, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.**

Участниците при поискване от страна на Възложителя са длъжни да представят необходимата информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 и чл.55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват или длъжностите, които заемат.

Участниците могат да използват ЕЕДОП, който вече е бил използван при предходна процедура за обществена поръчка, при условие че потвърдят, че съдържащата се в него информация все още е актуална. Участниците могат да се възползват от тази възможност, когато е осигурен пряк и неограничен достъп по електронен път до вече изготвен или подписан електронно ЕЕДОП. В тези случаи към документацията за подбор вместо ЕЕДОП се представя декларация, с която се потвърждава актуалността на данните и автентичността на подписите в публикувания ЕЕДОП, и се посочва адресът, на който е осигурен достъп до документа.

Когато за участник е налице някое от основанията по чл.54, ал.1 ЗОП или посочените от Възложителя основания по чл.55, ал.1 от ЗОП и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на надеждност по чл.56 от ЗОП, тези мерки се описват в ЕЕДОП.

Възложителят може да изисква от участниците **по всяко време** да представят всички или части от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане а процедурата.

Преди сключване на Договор за настоящата обществена поръчка, Възложителят изисква от участника (определен за изпълнител) да предостави актуални документи, удостоверяващи липса на основание за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор. Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /в случай че е приложимо/.

- ✓ Документ, от който е видно правно основание за създаване на обединение. в случай че участникът е обединение, което не е юридическо лице, подписан от лицата включени в обединението. /когато е приложимо/
- ✓ Декларация по чл.101, ал. 9 и ал.11 от ЗОП – Образец № 3;
- ✓ Декларация за конфиденциалност по чл. 102 от ЗОП /когато е приложимо/;
- ✓ Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /ЗИФОДРЮПДРСТДС/- Образец № 4;
- ✓ Списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл.55, ал. 3 от ЗОП, както и информация относно правно-организационната форма, под която участникът осъществява дейността си. – Образец № 5
- ✓ Техническо предложение - **Когато участникът участва за няколко обособени позиции следва да представи следните документи за всяка обособена позиция поотделно:**
 - Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
 - Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация, изготвено по Образец № 6
 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор - Образец № 7;
 - Декларация за срока на валидността на офертата - Образец № 8;
 - Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.

- Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител **и/или** ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.
- Декларация в свободен текст за нанесена "СЕ" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ“ марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ“ маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква. Забележка: В декларацията следва да се посочи обособената позиция/подпозиция/номенклатура, който да съответстват на номера на обособената позиция/подпозиция от Техническата спецификация, за която се отнася и за които участникът подава оферта.
- Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.

Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата. В каталога не трябва да има посочени цени! Каталогите могат да бъдат представени на диск или на хартиен носител.

Мотиви за искане на документи: С оглед предмета, обема и сложността на настоящата обществена поръчка и съгласно разпоредбата на чл. 39, ал. 3, буква „ж“ ППЗОП, Възложителят изисква описаните документи с цел постигане на сигурност в обезпечаването на бъдещата доставка.

✓ **Ценово предложение на участника.**

Когато участникът участва за няколко обособени позиции следва да **представи Плик „Предлагани ценови параметри“ за всяка обособена позиция поотделно. Върху плика задължително се отбелязва обособената позиция, за която участникът подава оферта. Плика трябва да е запечатан и непрозрачен.**

Финансовото предложение на участника следва да бъде изготвено по Образец № 9 и Образец №9.1 от документацията надлежно попълнен, подписан и подпечатан.

В съответствие с изискванията на чл.47, ал.3 от ППЗОП ценовото предложение се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, който се поставя в общата опаковка на офертата. Финансовото предложение на участника следва да съдържа:

- единични цени в лева без включен ДДС на всеки материал/консуматив. Единичната цена се посочва в колона №7 от Образец 9.1
- Сумата от общите стойности /Обща стойност за изпълнение на обособената позиция/ в лева без включен ДДС на всички материали/консумативи, посочени в колона № 9 от Образец 9.1, **по която ще се извърши класирането**, трябва да е с точност до втория знак след десетичната запетая.
- Възложителят изисква участникът да представи Ценовото си предложение (Образец №9 и Образец №9.1) на хартиен и магнитен носител. **На магнитния носител следва да се приложи файл с Образец №9.1 в формат excel**. При разминаване на информацията за вярна се приема тази от хартиения носител.

ВАЖНО!!!

** Изпълнителят трябва да предвиди всички свои разходи по изпълнение на поръчката и да ги калкулира в предложената единична цена за всеки вид консуматив.*

** Участникът е единствено отговорен за евентуално допуснати грешки и пропуски в изчисленията на предложените от него единични цени и суми на единични цени, което удостоверява с подпис и печат на всеки един документ включен в ценовото предложение.*

** При несъответствие между цифровата и изписаната с думи цена ще се взема в предвид изписаната с думи.*

** При установяване на аритметични грешки в стойностите сметки участникът ще бъде отстранен от процедурата.*

** Участници, които по какъвто и да е начин са включили някъде в офертата си извън плика „Предлагани ценови параметри“ елементи, свързани с ценовото предложение, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.*

** Предложената обща стойност за изпълнение трябва да бъде с точност до втори знак след десетичната запетая*

** Участникът трябва да офертира всички номенклатури. В случай че не е офертирана цена за една или повече номенклатури (консумативи), участникът ще бъде отстранен от участие в процедурата.*

** Всички представени документи на език различен от българския, следва да бъдат представени и в превод на български език. В случай че участникът не представени всички документи на чужд език с превод на български език, ще бъде отстранен от участие в процедурата.*

** Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя ще бъдат отстранени.*

3.2.2. Срок на валидност на офертите



Срокът на валидност на офертите е 6 /шест/ месеца, считано от крайния срок за подаване на офертите. През този срок всеки участник е обвързан с условията на представената от него оферта.

3.2.3. Запечатване

Документите се представят в запечатана, непрозрачна опаковка, върху която се изписва:

ДО:
УМБАЛСМ "Н.И.Пирогов" ЕАД

Оферта за участие в открита процедура по реда на Закона за обществените поръчки /ЗОП/ с предмет :

"Доставка на общ медицински консуматив за нуждите на УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов“ ЕАД“

Обособени позиции №

Наименование на участника:.....

Участниците в обединението (когато е приложимо).....

Адрес за кореспонденция:

Телефон, факс или електронен адрес:.....

Опаковката включва документи по чл.39, ал.2 и ал.3, т.1 от ППЗОП, опис на представените документи, както и отделен запечатан, непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, който съдържа ценово предложение по чл.39, ал.3, т.2 от ППЗОП.

3.2.4. Подаване на офертите

Документите, свързани с участието в открита процедура се представят в **запечатана, непрозрачна ОПАКОВКА** от участника или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на административния адрес на възложителя, а именно **УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД, гр. София, бул „Тотлебен“ №21, Клиника по изгаряния и пластична хирургия – Отдел Обществени поръчки – 2-ри етаж** всеки работен ден до крайния срок за подаване на офертите съгласно срока посочен в обявлението от – **8:30÷16:00 ч.**

Приемане на офертите/ връщане на оферти:

За получените оферти за участие Възложителят води регистър, в който се отбелязват:

- входящ номер на оферта;
- дата и час на получаване на офертата;
- подателят на офертата;
- причини за връщане на офертата за участие, когато е приложимо



При получаване на офертата за участие върху запечатаната, непрозрачна опаковка се отбелязва поредния номер, дата и часът на получаване, за което на приносителя се издава бележка/документ с входящ номер.

Не се приема и се връща незабавно на участника оферта, която е представена след изтичане на крайния срок или в не запечатана, или скъсана опаковка. Тези обстоятелства се отбелязват във входящия регистър.

Когато към момента на изтичане на крайния срок за получаване на оферти за участие пред мястото, определено за тяхното получаване, все още има чакащи лица, те се включват в списъка, който се подписва от представител на Възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра. Не се допуска приемане на оферти за участие от лица, които не са включени в списъка.

Получените оферти за участие се предават на Председателя на комисията назначена от Възложителя за извършване на подбор на участниците, разглеждане и оценка на офертите, за което се съставя протокол с описание на подателя на офертите, номера, датата и часа на получаването им. Протоколът се подписва от предаващото лице и от Председателя на Комисията.

Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранявани.

Раздел VIII Разглеждане на офертите

1. Отваряне на офертите

Постъпилите оферти се отварят в часа и датата, посочени в Обявлението за обществената поръчка в сградата на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД – гр.София, бул. „Тотлебен“ №21, Клиника по изгаряния и пластична хирургия – Отдел Обществени поръчки – 2-ри етаж, Аудитория. При промяна в датата, часа или мястото за отваряне на офертите участниците се уведомяват чрез профила на купувача най-малко 48 часа преди новоопределения час.

2. Публични заседания на комисията

След изтичането на срока за получаване на оферти Възложителят назначава със заповед комисия по чл. 103, ал. 1 от ЗОП.

Първо публично заседание – мястото, датата и часа на отварянето на офертите са съгласно посочените в раздел IV.2.7 „Условия за отваряне на офертите“ от Обявлението за обществената поръчка. Заседанието е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Присъстващите представители удостоверяват това като вписват имената си и се подписват в изготвен от Комисията присъствен списък.

Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание, а когато е приложимо - проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис "Предлагани ценови параметри". Най-малко трима от членовете на комисията подписват Предложението за изпълнение на поръчката и плика с надпис "Предлагани ценови параметри". Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише Предложението за изпълнение на поръчката и плика с надпис "Предлагани ценови параметри". С това приключва публичната част от заседанието на комисията.

Публичната част от заседанието на комисията приключва след извършването на горе описаните действия (съгласно чл.54, ал.3-5 от ППЗОП)

Второ публично заседание – не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения, Комисията обявява най-малко чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отварянето. На заседанието могат да присъстват участниците в процедурата или техни представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Присъстващите представители удостоверяват това като вписват имената си и се подписват в изготвен от Комисията присъствен списък. Отварянето на ценовите оферти се извършва при условията на чл. 54, ал. 2 от ЗОП.

Комисията отваря ценовите предложения и ги оповестява.

3. Разглеждане на офертите за участие

Комисията разглежда документите по чл. 39, ал. 2 от ЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя, и съставя протокол. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и го изпраща на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.

В срок до 5 работни дни от получаването на протокола участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие.

**Когато промените се отнасят до обстоятелства, различни от посочените по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 и чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП, новият ЕЕДОП може да бъде подписан от едно от лицата, които могат самостоятелно да представляват кандидата или участника.*

След изтичането на горепосочения срок Комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

При извършването на предварителния подбор и на всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от кандидатите и участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.

Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор.

Комисията разглежда допуснатите оферти и проверява за тяхното съответствие с предварително обявените условия. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на Възложителя, не се отваря.

Класирането на допуснатите участници ще се извърши въз основа на икономически най-изгодната оферта, определена въз основа на избрания критерий за възлагане **„най-ниска цена“** по чл. 70, ал.2, т.1 от ЗОП.

Преди извършване на този етап на оценка, финансовите предложения се проверяват за съответствие с изискванията на документацията за участие в процедурата, както и за аритметични грешки.

Когато предложение в офертата на участник е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за

оценка, комисията изисква от него подробна писмена обосновка за начина на неговото образование, която се представя в петдневен срок от получаване на искането.

Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от Възложителя условия.

Съгласно чл. 58, ал. 1 от ППЗОП, Комисията класира участниците по степента на съответствие на офертите с предварително обявените от Възложителя условия.

Комисията провежда публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти (когато са повече от една).

Комисията предлага за отстраняване от процедурата участник, по отношение на който се установят обстоятелствата, посочени в чл.54 и/или чл. 55 и/или чл.107 от ЗОП, както и в случаите описани в документацията и в Обявлението.

Комисията изготвя Доклад за резултатите от работата си, който се подписва от всички членове и се предава на Възложителя заедно с цялата документация.

В 10 дневен срок от утвърждаване на Доклада Възложителят, съгласно чл. 106, ал. 6 от ЗОП издава мотивирано решение, с което определя изпълнителите и/или прекратява процедурата. В решението възложителят посочва и отстранените от участие в процедурата участници на основание чл. 107 от ЗОП.

Възложителят публикува в профила на купувача решението в тридневен срок от издаването му, в условията на чл. 43, ал.1 от ЗОП.

Раздел IX Сключване на Договор

Договорът се сключва с участника класиран на първо място в едномесечен срок след влизане в сила на решението за определяне на изпълнител или на определението, с което е допуснато предварително изпълнение на това решение, но не преди изтичане на 14-дневен срок от уведомяването на заинтересованите участници за решението за определяне на изпълнител.

Възложителят няма право да сключи Договор с избрания изпълнител преди влизането в сила на всички решения по процедурата.

Договорът не се сключва, когато са налице обстоятелствата по чл.112, ал.2 от ЗОП.

Преди подписване на Договор, на основание чл. 67, ал. 6 от ЗОП участниците, определени за изпълнители са длъжни да предоставят актуални документи, удостоверяващи липсата на основания за отстраняване от процедурата и съответствието с поставените критерии за подбор.

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на **2 % от стойността на договора без ДДС**. Условията и срока за задържане и освобождаването и се уреждат в договора за възлагане на обществената поръчка. Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми:

- а) парична сума, внесена по посочена банкова сметка на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**; или
- б) безусловна неотменяема банкова гаранция; или
- в) застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**.

Гаранцията за изпълнение следва да е със срок на валидност от датата на влизане в сила на Договора до най-малко 30 /тридесет/ дни след изтичането на срока му.

Условията и срока за задържане и освобождаването и се уреждат в договора за възлагане на обществената поръчка.

Раздел X Обжалване

Обжалването се извършва по реда на глава двадесет и седма „Производство по обжалване“ от ЗОП.

Жалбата се подава в сроковете по чл.197 от ЗОП от заинтересованите лица по смисъла на разпоредбите на чл.198 от ЗОП до Комисията за защита на конкуренцията с копие и до Възложителя.

Раздел XI Изчисляване на срокове

Сроковете, посочени в тази документация се изчисляват, както следва:

- когато срокът е посочен в дни, той изтича в края на последния работен ден на посочения период
- когато последния ден от срока съвпада с официален празник или почивен ден, на който трябва да се извърши конкретно действие се счита, че срокът изтича в края на първия работен ден, следващ почивния.

Сроковете в документацията са в календарни дни. Когато срокът е в работни дни, това е изрично указано при посочването на съответния срок.