

ПРОТОКОЛ № 2

Днес, 26.09.2016 г., 10.00 ч., в гр.Русе, сградата на КОЦ-Русе ЕООД – Кабинет юрископсулт, в изпълнение на Заповед № 1150/30.08.2016 г., 09.00 ч. на Управителя на КОЦ-Русе ЕООД, комисия в състав:

Председател: маг.фарм. Марияна Гайдарова – управител Аптека

Членове: 1. д-р Павлина Пенкова – началник Клинична лаборатория

2. д-р Десислава Гелова – началник Отделение по образна диагностика

3. д-р Бистра Йорданова – началник Отделение по обща и клинична патология

4. Антоанета Габровска – главна медицинска сестра

5. Венцислава Анастолова – юрископсулт

6. Мая Борисова – експерт, сектор Финансово-счетоводен, деловодство и техническа поддръжка,

се събра във връзка с провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия за клинична лаборатория, образна диагностика и клинична патология за нуждите на „КОЦ-Русе ЕООД“, открита с Решение № 900/06.07.2016 г. на Управителя на КОЦ-Русе ЕООД, номер на документа в Регистъра на обществените поръчки - ID №739339, публикувано обявление в Официалния вестник на Европейския съюз под номер 234568 в брой S 131 от 09.07.2016 г. и в Регистъра на обществените поръчки под № 739343 по партида 00281-2016-0006, променено с Решение за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация № 931/13.07.2016 г. на управителя на КОЦ-Русе ЕООД, публикувано в Официалния вестник на Европейския съюз под номер 244630 в брой S 136 от 16.07.2016 г. и в Регистъра на обществените поръчки под № 740296.

I. Комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

С писма, изх. № 545-554 вкл. от 16.09.2016 г., комисията е изпратила на участниците протокол № 1 от 30.08.2016 г. с констатациите на комисията относно документите по чл. 39, ал.2 от ППЗОП и преценка съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. На същата дата протоколът е публикуван и на профила на купувача на електронната страница на възложителя.

I. С писмо, изх. № 545/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, непълноти или нередовности.

Писмо, изх. 545/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 16.09.2016 г. С писмо, вх. № 159/17.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП се съдържа следната допълнена информация:

- Попълнена е Част II: Информация за икономическия оператор, раздел Б: Информация за представителите на икономическия оператор.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел А: Годност, т.1, е посочено, че участникът е вписан в професионалния регистър - Регистър на търговците на едро с медицински изделия към Изпълнителната агенция по лекарствата.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

2. С писмо, изх. № 546/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 2 „ГРИН БИ“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация.

съобразно констатираните несъответствия, изпълнени или нередовности.

Писмо, изх. 546/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 16.09.2016 г. С писмо, вх. № 162/20.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП се съдържа следната допълнена информация:

- ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ШЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

- В Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя на ЕЕДОП, са посочени данни за обявлението за настоящата поръчка, публикувано в Официален вестник на Европейския съюз.

- В Част II: Информация за икономическия оператор, раздел Б: Информация за представителите на икономическия оператор, са посочени името и адреса на управителите.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел Общо указание за всички критерии за подбор, е посочено, че участникът отговаря на изискваните критерии за подбор.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел А: Годност, т.1, е посочено, че участникът е вписан в професионалния регистър към Изпълнителната агенция по лекарствата и притежава разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел В „Технически и професионални способности“, е посочено какви доставки на медицински изделия, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, е извършил участникът през последните три години – 10 бр.

- Попълнена е Част VI: Заключителни положения.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ШЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

3. С писмо, изх. № 547/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ШЗОП, Комисията е изискала Участник № 3 „ЕПГ“ ЕООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, неизпълнени или нередовности и Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРСЛТДС.

Писмо, изх. 547/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 16.09.2016 г. С писмо, вх. № 160/17.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 3 „ЕПГ“ ЕООД е представил нов ЕЕДОП и Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРСЛТДС. Документите са постъпили в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 3 „ЕПГ“ ЕООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП се съдържа следната допълнена информация:

- В Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя на ЕЕДОП, са посочени данни за обявлението за настоящата поръчка, публикувано в Официален вестник на Европейския съюз.

- Попълнена е Част VI: Заключителни положения.

В т. 1, 2 и 3 на Декларацията по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРСЛТДС е отбелязано вярното обстоятелство.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 3 „ЕПГ“ ЕООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ШЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

4. С писмо, изх. № 550/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ШЗОП, Комисията е изискала Участник № 6 - „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или

допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, изпълноти или нередовности.

Писмо, изх. 550/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 16.09.2016 г. С писмо, вх. № 167/26.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 6 - „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 6 - „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП се съдържа следната допълнителна информация:

- ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.
- Попълнена с Част VI: Заключителни положения.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 6 - „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

5. С писмо, изх. № 551/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, изпълноти или нередовности.

Писмо, изх. 551/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 16.09.2016 г. С писмо, вх. № 166/21.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП е попълнена Част VI: Заключителни положения.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

6. С писмо, изх. № 552/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, изпълноти или нередовности.

Писмо, изх. 552/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 17.09.2016 г. С писмо, вх. № 164/20.09.2016 г. на КОЦ-Русе ЕООД, Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД, комисията констатира следното:

- Представен е 1 бр. ЕЕДОП, подписан от двамата управители, в който се съдържа следната допълнителна информация:

- В Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя на ЕЕДОП, са посочени данни за обявяването за настоящата поръчка, публикувано в Официален вестник на Европейския съюз.

- Попълнена с Част II: Информация за икономическия оператор, раздел Б: Информация за представителите на икономическия оператор.

- В Част II: Информация за икономическия оператор, раздел В: Информация относно използването на капацитета на другите субекти, графа „Използване на чужда капацитет“, е даден отрицателен отговор на въпроса дали икономическия оператор ще използва капацитета на други субекти, за да изпълни критериите за подбор, посочени в част IV и V.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел А: Годност, т.Г, е посочено, че участникът е вписан в професионалния регистър към Изпълнителната агенция по лекарствата и притежава разрешение за

търговия на едро с медицински изделия.

- Попълнена е Част VI: Заключителни положения.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

7. С писмо, изх. № 553/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 9 - „ХИМТЕКС“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, непълноти или нередовности.

Писмо, изх. 553/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 17.09.2016 г. С писмо, вх. № 163/20.09.2016 г. на КОЦ-Русс ЕООД, Участник № 9 - „ХИМТЕКС“ ООД е представил нов ЕЕДОП. Документът е постъпил в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 9 - „ХИМТЕКС“ ООД, комисията констатира следното:

В представения ЕЕДОП се съдържа следната допълнена информация:

- В Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя на ЕЕДОП, са посочени данни за обявлението за настоящата поръчка, публикувано в Официален вестник на Европейския съюз – участникът е посочил данни за Решение за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация № 931/13.07.2016 г. на управителя на КОЦ-Русс ЕООД, публикувано в Официалния вестник на Европейския съюз под номер 244630 в брой S 136 от 16.07.2016 г. и адреса на профила на купувача, където е публикувана цялата информация за настоящата поръчка.

- Попълнена е Част II: Информация за икономическия оператор, раздел B: Информация за представителите на икономическия оператор.

- В Част IV: Критерии за подбор, раздел A: Годишност, т.1, е посочено, че участникът е вписан в професионалния регистър към Изпълнителната агенция по лекарствата и притежава разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

- Попълнена е Част VI: Заключителни положения.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 9 - „ХИМТЕКС“ ООД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

8. С писмо, изх. № 554/16.09.2016 г., на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП, Комисията е извикала Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, нов ЕЕДОП, който съдържа променена и/или допълнена информация, съобразно констатираните несъответствия, непълноти или нередовности.

Писмо, изх. 554/16.09.2016 г., е редовно връчено на 16.09.2016 г. на посочения от участника електронен адрес. Участникът е потвърдил получаването на писмото на 17.09.2016 г. С писмо, вх. № 168/26.09.2016 г. на КОЦ-Русс ЕООД, Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД е представил нов ЕЕДОП и Декларация за лицата по чл. 54, ал. 2 от ЗОП. Документите са постъпили в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД, комисията констатира следното:

- Представеният ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

- В представената Декларация за лицата по чл. 54, ал. 2 от ЗОП, участникът е посочил лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД, комисията установи, че участникът е декларирал в ЕЕДОП всички относими обстоятелства, представил е всички документи, посочени в документацията и е удостоверил изпълнението на критериите за подбор. ЕЕДОП е подписан от всички лица по чл.40, ал.1 от ППЗОП в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя.

В резултат от проверката по чл.54, ал.7 и ал.12 от ППЗОП, комисията единодушно

РЕШИ:

На изискванията отговаря и до участие в процедурата се допуска офертата на:

1. Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД:
обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19.
2. Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД:
обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12.
3. Участник № 3 „ЕТГ“ ЕООД:
обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5.
4. Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД:
обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2, 1.8.
обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11,
3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18.
5. Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД:
обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3.
6. Участник № 6 „МАРВЕПА ДИАГНОСТИКА“ ООД:
обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.8, 1.9.
7. Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД:
обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2.
8. Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД:
обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6.
9. Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД:
обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11,
3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18.
10. Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД:
обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13,
3.14, 3.15, 3.17, 3.18.

II. Комисията пристъпи към разглеждане на Техническото предложение на участниците, за които е установено, че отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор, и извършване на проверка за тяхното съответствие с предварително обявените условия.

I. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложението за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, фрякко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-малък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат: нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/серисен номер върху опаковките.

- Декларира, че е съгласен с клаузите на приложния проект на договор към документацията за обществена поръчка.

- Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.

2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „CE“ маркировка – 2 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 2 бр. заверени от участника копия.

6. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копие.

Предлаганите от участник № 1 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 3. Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19 на Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 1 „ОМНИМЕД“ ООД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19 до отваряне на ценовото предложение.

2. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:

- Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12.

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.

- Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.

- Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.

- Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/серийен номер върху опаковките.

- Декларира, че е съгласен с клаузите на приложния проект на договор към документацията за обществена поръчка.

- Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.

2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „CE“ маркировка – 1 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие - 1 бр. заверени от участника копия.

6. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копия.

Предлаганите от участник № 2 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12. на Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ**:

Допуска офертата на Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12. до отваряне на ценовото предложение.

3. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 3 „ЕГГ“ ЕООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Сроктът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Присма срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Присма мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД - гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/сериен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.
4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „СЕ“ маркировка – 2 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 2 бр. заверени от участника копия.
6. Еднократно пълномощно от официалния представител на производителя за територията на България към участника в процедурата – 1 бр. оригинал.
7. Пълномощно от производителя към единствения изключителен дистрибутор и представител за България – 1 бр. заверено от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
8. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копия.
9. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия и Приложение към Разрешението –

1 бр. завершено от участника копие.

10. Препоръка за добро изпълнение – 4 бр. заверени от участника копия.

Предлаганите от участник № 3 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 3 „ЕТГ“ ЕООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5. на Участник № 3 „ЕТГ“ ЕООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 3 „ЕТГ“ ЕООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5. до отваряне на ценовото предложение.

4. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил поотделно комплектувани технически предложения за всяка обособена позиция, по която участва - № № 1, 3, със следното съдържание:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:

- Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2, 1.8, респективно за обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18.

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.

- Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.

- Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.

- Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/сериен номер върху опаковките.

- Декларира, че е съгласен с клаузите на приложенния проект на договор към документацията за обществена поръчка.

- Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.

2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „СЕ“ маркировка – Декларации за съответствие от производителите и/или СЕ сертификати – 27 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 13 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

6. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копия.

Предлаганите от участник № 4 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2,

1.8. и по обособена позиция № 3. Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2, 1.8. и по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18., на Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията еднодушно **РЕШИ**:

Допуска офертата на Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2, 1.8. и по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18., до отваряне на ценовото предложение.

5. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заяви количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; паспос с партиден/сериен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.
4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „CE“ маркировка – Декларации за съответствие от производителите и/или CE сертификати – 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
6. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
7. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 13485:2003 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
8. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2015 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
9. Удостоверение за членство в колективна система по чл. 14, ал. 2, т. 2, ал. 5, ал. 6, и чл. 15

от Закона за управление на отпадъците и Наредба за излязлото от употреба електрическо и електронно оборудване – 2 бр. заверени от участника копия.

Предлаганите от участник № 5 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3. на Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3. до отваряне на ценовото предложение.

6. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Документ за упълномощаване;
2. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложението за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.8, 1.9.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия не бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплашат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-малък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД- гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМН; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/серисен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
3. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
4. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.
5. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „CE“ маркировка – 3 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен, и в превод на български език.
6. Огоризационно писмо от производителя на медицинското изделие – 3 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
7. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 13485:2003 и ISO 9001:2008 – 2 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
8. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008, ISO 13485:2003, ISO 13485:2012 - 2 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

Предлаганите от участник № 6 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД, е предложил да

доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.9, съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.9, на Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.9, до отпаране на неговото предложение.

Комисията установи, че Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, които не съответстват с предварително обявените условия от възложителя, по отношение на следното: Номенклатура № 1.8 „Специфични контролни материали“ съдържа 3 подноменклатури. Предложението на участника по подноменклатура № 1.8.1. „Контр.материал комбиниран за хормони и туморни маркери с указани стойности за анализатор ADVIA Centaur за показатели - AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, fT3, fT4, TSH - 12x5мл/1оп.“, включва следните варианти: - Biorad I.Q Immunoassay Plus Control Trilevel – има указани стойности за показатели AFP, THCG, PSA, CEA, fT3, fT4, TSH; - Biorad LYP Immunoassay Plus Control Trilevel -- има указани стойности за показатели AFP, THCG, PSA, CEA, fT3, fT4, TSH; - Biorad LYP Tumor marker Plus Control – има указани стойности за показатели - AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, като никой от предлаганите продукти не отговаря на условието да е един контролен материал, с указани стойности за AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, fT3, fT4, TSH едновременно, което би наложило купуването на 2 различни вида продукти. В раздел I, Описание на обекта на обществената поръчка, Възложителят е въздигнал в условие за номенклатурите, в които има подноменклатури, участникът задължително да предлага медицински изделия по всички подноменклатури, и е указал, че непредставянето на предложение по някоя от подноменклатурите в номенклатура, с основание за отстраняване на участника от процедурата. Участникът е предложил медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, подноменклатура № 1.8.1, които не съответстват на изискванията на възложителя. Несъответствието на медицинските изделия по една или повече от подноменклатурите по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, води до несъответствието с изискванията на възложителя на офертата на участника по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, като цяло.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8 на Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Офертата на Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8 не отговаря на предварително обявените условия на поръчката, поради което на основание чл.107, т.2, б.”а”от ЗОП, ПРЕДЛАГА ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ ОТ ПРОЦЕДУРАТА Участник № 6 „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, по следните мотиви:

Номенклатура № 1.8 „Специфични контролни материали“ съдържа 3 подноменклатури.

Предложението на участника по подноменклатура № 1.8.1. „Контр.материал комбиниран за хормони и туморни маркери с указани стойности за анализатор ADVIA Centaur за показатели - AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, fT3, fT4, TSH - 12x5мл/1оп.“, включва следните варианти:

- Biorad I.Q Immunoassay Plus Control Trilevel -- има указани стойности за показатели AFP, THCG, PSA, CEA, fT3, fT4, TSH;
- Biorad LYP Immunoassay Plus Control Trilevel – има указани стойности за показатели AFP, THCG, PSA, CEA, fT3, fT4, TSH;
- Biorad LYP Tumor marker Plus Control – има указани стойности за показатели - AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9,

Като никой от предлаганите продукти не отговаря на условието да е един контролен материал, с указани стойности за AFP, THCG, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, fT3, fT4, TSH едновременно, което би наложило купуването на 2 различни вида продукти.

В раздел I, Описание на обекта на обществената поръчка, Възложителят е въздигнал в условие за номенклатурите, в които има подноменклатури, участникът задължително да предлага медицински изделия по всички подноменклатури, и е указал, че непредставянето на предложение

по някоя от подпоменклатурите в номенклатура, е основание за отстраняване на участника от процедурата.

Участникът е предложил медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, подпоменклатура № 1.8.1, които не съответстват на изискванията на възложителя. Несъответствието на медицинските изделия по една или повече от подпоменклатурите по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, води до несъответствието с изискванията на възложителя на офертата на участника по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8, като цяло.

7. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД с предварително обявените условия:

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да достави медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русс ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-малък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русс ООД гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат: папосапа "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/сериен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталоген номер.
4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „СЕ“ маркировка – Декларация за съответствие от производителя и/или СЕ сертификати – 2 бр. заверени от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
6. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
7. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 13485:2003 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
8. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

Предлаганите от участник № 7 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2. на Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД по обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2. до отваряне на ценовото предложение.

8. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-малък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД - гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат панссена "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; панссен партиден/сериен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталоген номер.
4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „СЕ“ маркировка Декларация за съответствие от производителите и/или СЕ сертификати - 2 бр. заверени от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
5. Огоризационно писмо от производителя на медицинското изделие – 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
6. Валиден сертификат на името на производителя за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт EN ISO 13485:2012+AC:2012 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
8. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - 1 бр. заверено от участника копие на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

Предлаганите от участник № 8 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6. на Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6. до отваряне на ценовото предложение.

9. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Предложение за изпълнение на поръчката (по образци), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Присма срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "CE" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от ЗМИ; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/серисен номер върху опаковките.
 - Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.
 - Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.
2. Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец).
3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.
4. Документ, че предлаганите медицински изделия имат нанесена „CE“ маркировка – 4 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.
5. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие – 4 бр. заверени от участника копия.
6. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копие.
7. Декларация за съгласие с клаузите на приложения към документацията проект на договор.
8. Декларация за срок на валидност на офертата.
9. Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд.
10. Списък на приложените документи.

Предлаганите от участник № 9 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18. на Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18. до отваряне на ценовото предложение.

Комисията установи, че Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1 и 3.9., които не съответстват с предварително обявените условия от възложителя, по отношение на следното:

обособена позиция № 3 „Медицински изделия за Клинична патология“, Номенклатура № 3.1 „Хемагоксалин Джил 3“ - предварително обявеното условие в Техническата спецификация е оцветителния разтвор да е предназначен за *употреба за хистологични препарати*, а съобразно данните, посочени в инструкцията за употреба, предлаганото от участника изделие е предназначено за *микроскопия, оцветяване на вагинални натришки*.

обособена позиция № 3 „Медицински изделия за Клинична патология“, Номенклатура № 3.9. «Абсолютен алкохол етанол 99,9 % за хистология» - предварително обявеното условие в Техническата спецификация е за *абсолютен алкохол етанол за хистология 99,9 %*, а съобразно данните, посочени в каталога на производителя, предлаганото от участника изделие е *абсолютен алкохол етанол за клинична диагностика 99,8 %*.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1 и 3.9., на Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД с предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ**:

Офертата на Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1 и 3.9., не отговаря на предварително обявените условия на поръчката, поради което на основание чл.107, т.2, б."в" от ЗОП, ПРЕДЛАГА ЗА ОТСТРАНЯВАНЕ ОТ ПРОЦЕДУРАТА Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1 и 3.9., по следните мотиви:

обособена позиция № 3 „Медицински изделия за Клинична патология“, Номенклатура № 3.1 „Хемагоксалин Джил 3“ - предварително обявеното условие в Техническата спецификация е оцветителния разтвор да е предназначен за *употреба за хистологични препарати*, а съобразно данните, посочени в инструкцията за употреба, предлаганото от участника изделие е предназначено за *микроскопия, оцветяване на вагинални натришки*.

обособена позиция № 3 „Медицински изделия за Клинична патология“, Номенклатура № 3.9. «Абсолютен алкохол етанол 99,9 % за хистология» - предварително обявеното условие в Техническата спецификация е за *абсолютен алкохол етанол за хистология 99,9 %*, а съобразно данните, посочени в каталога на производителя, предлаганото от участника изделие е *абсолютен алкохол етанол за клинична диагностика 99,8 %*.

10. Проверка за съответствието на Техническото предложение на Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД с предварително обявените условия.

Участникът е представил:

1. Документ за упълномощяване.
2. Предложение за изпълнение на поръчката (по образец), в което е посочил, че:
 - Предлага да доставя медицински изделия по номенклатури, посочени в Предложение за изпълнение на поръчката в табличен вид за обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.17, 3.18.
 - Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в срок до 5 (пет) дни след получаване на заявка от Възложителя, франко Болнична Аптека на КОЦ-Русе ЕООД, на адрес гр. Русе, ул. Независимост № 2, без да се заплащат разходи за транспорт от страна на Възложителя.
 - Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-малък от 60 % от общия срок на годност, посочен от производителя.
 - Приема срокът на плащане да бъде 30 (тридесет) дни от датата на получаване на съответната доставка.
 - Съгласен е с условието, че възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото количество, посочено в спецификацията на обществената поръчка, а има право да заявява количества, съобразно действителните си нужди.
 - Приема мястото на доставка да бъде КОЦ-Русе ООД – гр. Русе, ул. Независимост № 2.
 - Задължава се, ако офертата му бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на 24 (двадесет и четири) месеца от подписване на договора.
 - Декларира, че предлаганите медицински изделия имат нанесена "CE" маркировка и съответстват с изискванията на чл. 15 от ЗМН; декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице; нанесен партиден/сериен номер върху опаковките.

- Декларира, че е съгласен с клаузите на приложения проект на договор към документацията за обществена поръчка.

- Декларира, че Срокът на валидност на офертата е 6 (шест) месеца, считано от крайния срок за получаване на офертите.

3. Предложение за изпълнение на поръката в табличен вид за съответната обособена позиция / номенклатура (по образец):

4. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер.

5. Документ, че предлаганите медицински изделия имат паиссена „СЕ“ маркировка - 2 бр. заверени от участника копия на езика, на който е съставен документа, и в превод на български език.

6. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие - 2 бр. заверени от участника копия.

7. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008 - заверено от участника копие.

Предлаганите от участник № 10 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД, е предложил да доставя медицински изделия по обособена позиция № 3. Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.17, 3.18., съгласно предварително обявените условия от възложителя.

В резултат от проверката за съответствието на Техническото предложение по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.17, 3.18. на Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД е предварително обявените условия от възложителя, комисията единодушно **РЕШИ:**

Допуска офертата на Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.17, 3.18. до отваряне на ценовото предложение.

В резултат на горните констатации и взетите решения, комисията предлага за отстраняване от процедурата следните участници:

1. Участник № 6 „МАРВЕЦА ДИАГНОСТИКА“ ООД по обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.8,

2. Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД по обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1 и 3.9.,

И допуска до отваряне на ценовите предложения следните участници:

1. Участник № 1 „ОМПИМЕД“ ООД:

обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.13, 3.14, 3.19.

2. Участник № 2 „ГРИН БГ“ ООД:

обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.12.

3. Участник № 3 „ЕП“ ЕООД:

обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3, 1.5.

4. Участник № 4 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД:

обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.1, 1.2, 1.8.

обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18.

5. Участник № 5 „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД:

обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.3.

6. Участник № 6 „МАРВЕЦА ДИАГНОСТИКА“ ООД:

обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.7, 1.9.

7. Участник № 7 „МЕДИКЪЛ ИМИДЖ“ ООД:

обособена позиция № 2, Номенклатура № 2.1, 2.2.

8. Участник № 8 „МЕДИЛАБ“ ООД:

обособена позиция № 1, Номенклатура № 1.6.

9. Участник № 9 „ХИМТЕКС“ ООД:

обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.18.

10. Участник № 10 „АКВАХИМ“ АД:

обособена позиция № 3, Номенклатура № 3.1, 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, 3.7, 3.8, 3.9, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.17, 3.18.

Комисията реши да премине към отварянето на ценовите предложения на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на възложителя.

Отварянето на ценовите оферти се извършва публично при условията на чл.57, ал.3 от ИИЗОНП.

Комисията реши заседанието, на което ще се отворят ценовите предложения на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на възложителя, да се проведе на 03.10.2016 г., в 11.00 часа, в град Русе, в сградата на КОЦ-Русе ЕООД – Кабинет юристконсулт.

Комисията реши да обяви датата, часа и мястото на отварянето на ценовите предложения чрез съобщение в профила на купувача, което да бъде публикувано не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения.

С посоченото, Комисията завърши своето заседание.

Неразделна част към протокола с 1 бр. таблица, съдържаща Техническите предложения на участниците.

Настоящият протокол се изготви на 27.09.2016 г. и се подписа от всички членове на Комисията, както следва:

Председател: маг.фарм. Мари

Чл. 2 ОТ ЗЗЛД



Членовс:

1. д-р Шавлина Пенкова ·

2. д-р Десислава Генова – ...

3. д-р Бистра Йорданова ·

4. Антоанета Габровска –

5. Вендислава Апостолова – ..

6. Мая Борисова –

Обособена позиция № 1 Медицински изделия за Клинична лаборатория

Номер на позиция	Наименование на изделия	Материал единици	Проектно количество	УЧАСТНИК	Изпълнителна организация	Производител
1	2	3	4	5	6	7
I.1	Реактиви, консумативи, калибратори и контроли за хематология					
I.1.1	Дилутант М за хемагализатор Medonic M20GP - 1x20л/1оп.	упаковка	64	МТИ ООД	Дилуант, 20 л, Серия М	Boule / Швеция
I.1.2	Лизиращ разтвор М за хемагализатор Medonic M20GP - 1x5л/1оп.	упаковка	64	МТИ ООД	Разтвор лизиращ, 5 л, Серия М	Boule / Швеция
I.1.3	Мисц разтвор Proclean -1x5л/1оп.	упаковка	2	МТИ ООД	Почистващ разтвор Proclean 5л	Boule / Швеция
I.1.4	Контр.кръв 3-Diff Control N 1x 4.5 мл - 1бр.	брой	24	МТИ ООД	Con Diff Tri - N, 4,5мл	Boule / Швеция
I.1.5	Контр.кръв 3-Diff Control I. 1 x 4.5 мл - 1бр.	брой	24	МТИ ООД	Con Diff Tri - I, 4,5мл	Boule / Швеция
I.1.6	Контр.кръв 3-Diff Control II 1 x 4.5 мл - 1бр.	брой	24	МТИ ООД	Con Diff Tri - II 4,5мл	Boule / Швеция
I.1.7	Мисц разтвор Boule Cleaning Kit 3x150мл/1оп.	упаковка	20	МТИ ООД	Разтвор почистващ 3*450мл, серия М	Boule / Швеция
I.1.8	Микрокапиларки за Medonic 1000бр./1оп.	упаковка	24	МТИ ООД	Микрокапиларки за Medonic 1000 бр./1 оп.	КАВЕ / Германия
I.1.9	Термохартия за Medonic 110 мм - 1x10бр./ 1оп.	упаковка	32	МТИ ООД	Термохартия за Medonic 110 мм - 1x10бр./ 1оп.	Boule / Швеция
I.1.10	Епруветки затворена система хематология с единичен маркер за количество кръв до 2мл (13x75) сух антикоагулант ЕДТА - 1бр.	брой	15000	МТИ ООД	Вакутейнер ЕДТА, 2 мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.11	Епруветки затворена система хематология с единичен маркер за количество кръв до 2мл антикоагулант ЕДТА, с винтова капачка предпазваща от разливане - 1бр	брой	2000	МТИ ООД	Вакутейнер ЕДТА, 2 мл, тип safety	Greiner bio-one / Австрия
I.1.12	Епруветки затворена система за серум с единичен маркер за количеството кръв 3мл (13x75) - 1бр.	брой	40000	МТИ ООД	Вакутейнер за серум, 3мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.13	Епруветки затворена система за серум с единичен маркер за количество кръв до 4мл, с винтова капачка предпазваща от разливане - 1бр	брой	2000	МТИ ООД	Вакутейнер за серум, тип safety, 4 мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.14	Епруветки затворена система за серум с гел сепаратор и клет активатор с единичен маркер за количество кръв 3мл (13x75) - 1бр.	брой	2000	МТИ ООД	Вакутейнер за серум с гел, 3мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.15	Епруветки затворена система за серум с гел сепаратор и клет активатор с единичен маркер за количество кръв 4мл, с винтова капачка предпазваща от разливане - 1бр	брой	1000	МТИ ООД	Вакутейнер за серум с гел, тип safety, 4 мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.16	Епруветка затворена система коагулация с единичен маркер за количество кръв, 3,8% Na3-citrate, с допълнителна защита, гарантираща обема на засмукване и моларността на цитрата - до 2,0 мл (13x75) - 1бр.	брой	6000	МТИ ООД	Вакутейнер за коагулация, 2 мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.17	Епруветка затворена система коагулация с единичен маркер за количество кръв, 3,8% Na3-citrate, с допълнителна защита, гарантираща обема на засмукване и моларността на цитрата - до 2,0 мл, с винтова капачка предпазваща от разливане - 1бр	брой	200	МТИ ООД	Вакутейнер за коагулация, тип safety, 2 мл	Greiner bio-one / Австрия
I.1.18	Епруветки затворена система за СУЕ/ветозна кръв/, с валидираща сравнимост с референтен метод до 2,0мл-1бр.	брой	6000	МТИ ООД	Вакутейнер за СУЕ, 1,6мл	Greiner bio-one / Австрия

Номер на слат урџ	Наименование на предмет	Мерна единица	Програма за набавка	УЧАСТНИЦИ	Технически спецификации	Производител
1.1.19	Игла двустранна за затворена система 22G x 1,5" - 1бр.	број	30000	МТИ ООД	Игли, 22 G	Greiner bio-one / Австрија
1.1.20	Игла двустранна за затворена система 22G x 1,5" с визуализирање на пробовземање - 1бр.	број	4000	МТИ ООД	Игли тип VISIO, 22 G	Greiner bio-one / Австрија
1.1.21	Стерилен еднократен комплет игла со заклопувач предизвител и холдер 21G x 1,5" за предизвител на персонала по време на пробовземање - 1бр.	број	1000	МТИ ООД	Комплет холдер со игла со автоматичен заклопувач механизам	Greiner bio-one / Австрија
1.1.22	Холдер држател со заклопувач предизвител на иглата след пробовземање - 1бр.	број	1000	МТИ ООД	Холдер со заклопувач механизам	Greiner bio-one / Австрија
1.1.23	Холдер/адаптор (за игла) за еднократна употреба - 1бр.	број	1000	МТИ ООД	Холдер, стандартен	Greiner bio-one / Австрија
1.1.24	Комплет микроспруетка со дозирачка капиларка со EDTA 200 мкл - 1бр.	број	2000	МТИ ООД	Комплет микроспруетка со дозирачка капиларка со EDTA, 200 мкл	КАВЕ / Германија
1.1.25	Комплет микроспруетка со дозирачка капиларка за серум 200 мкл - 1бр.	број	2000	МТИ ООД	Комплет микроспруетка со дозирачка капиларка за серум, 200мкл	КАВЕ / Германија
1.1.26	Комплет вклучувањ микроспруетка со дозирачка капиларка и пипета за отчитување на СУЕ 150 мкл - 1бр.	број	200	МТИ ООД	Комплет вклучувањ микроспруетка со дозирачка капиларка и пипета за отчитување на СУЕ, 150 мкл	КАВЕ / Германија
1.1.27	Микроспруетка со дозирачка капиларка со NaF 200 мкл - 1бр.	број	200	МТИ ООД	Микроспруетка со дозирачка капиларка со NaF, 200мкл	КАВЕ / Германија
1.1.28	Микроспруетка со LiH со дозирачка капиларка 200 мкл - 1бр.	број	200	МТИ ООД	Микроспруетка со LiH со дозирачка капиларка 200 мкл	КАВЕ / Германија
1.1.29	Микроспруетка за ретикулоцити во комплет со дозирачка капиларка - 1бр.	број	100	МТИ ООД	Микроспруетка за ретикулоцити во комплет со дозирачка капиларка	КАВЕ / Германија
1.1.30	Спруетка тип Енсдорф - 1,5мл 500бр./1оп.	опаконка	120	МТИ ООД	Спруетка тип Енсдорф - 1,5мл	Biosigma / Италија
1.1.31	Пипета автоматична фиксирана со извјерјаче на врвчето различни обеми - 10 мкл, 20 мкл, 25 мкл, 100 мкл, 200 мкл, 500 мкл, 1000 мкл	број	3	МТИ ООД	Пипети со фиксиран обем - 10 мкл, 20 мкл, 25 мкл, 100 мкл, 200 мкл, 500 мкл, 1000 мкл	Biosigma / Италија
1.1.32	Пипета автоматична варијабилна со извјерјаче на врвчето различни обеми - 5-50 мкл, 10-100 мкл, 20-200 мкл, 100-1000 мкл, 50-1000мкл, 1000мкл	број	3	МТИ ООД	Пипети со варијабилен обем - 5-50 мкл, 10-100 мкл, 20-200 мкл, 100-1000 мкл, 50-1000 мкл, 1000 мкл	Biosigma / Италија
1.1.33	Сини врвчета, универсални 500бр./1оп.	опаконка	100	МТИ ООД	Сини врвчета, универсални	Biosigma / Италија
1.1.34	Жолти врвчета тип Gilson 1000бр./ 1оп.	опаконка	6	МТИ ООД	Жолти врвчета тип Gilson 1000бр./ 1оп.	Biosigma / Италија
1.1.35	Диспенсер за течности рчеч, обем - 1-50 мл - 1бр.	број	2	МТИ ООД	Диспенсер за течности, дозирачка серија до 50 мл	Heinz Herentz / Германија
1.1.36	Накрајници за диспенсер обем 5мл/ стпка 100мкл - 1бр.	број	500	МТИ ООД	Диспенсер 5 мл /оп. 100бр/	Heinz Herentz / Германија

Номер на лентата / урея	Именствено наименование	Мерна единица	Продукт код	Упаковка	Производител	Детайлно наименование	Производител
I.1.37	Автоматчни ланцети екстра 18G/1,8mm - 200бр./1оп.	опаковка	200	МТИ ООД		Автоматчни ланцети екстра 18G/1,8mm - 200бр./1оп.	ИТИ, Strefa / Полша
I.1.38	Епруветка тип Бекман 1000бр./1оп.	опаковка	2	МТИ ООД		Епруветка тип Бекман 1000бр./1оп.	Biosigma / Италия
I.1.39	Автоматичен Есмарх за вземане на кръв - 1 бр.	брой	40	МТИ ООД		Автоматичен Есмарх за вземане на кръв - 1 бр.	КАВФ / Германия
I.1.40	Контейнер за отпадъци - обем 2л - 1бр.	брой	400	МТИ ООД		Контейнер за опасни отпадъци, 2л, PBS 2	AP Medical / Италия

Обща стойност на номенклатура 1.1 в лева без ДДС

Обща стойност на номенклатура 1.1 в лева без ДДС							
№	Реактиви, консумативи, калибратори и контроли за уринен анализ						
I.2.1	Тест ленти съвместими с анализатор CombiScan100 - 150 бр./ 1оп.	опаковка	80	МТИ ООД		Combi 11 SYS	Analyticon / Германия
I.2.2	Тест ленти Глюкоза,Кетони/pH - 150бр./ 1оп.	опаковка	2	МТИ ООД		Combi 5 B	Analyticon / Германия
I.2.3	Контролна лента съвместима с анализатор CombiScan100 - 1бр.	брой	2	МТИ ООД		Контролна лента съвместима с анализатор CombiScan100	Analyticon / Германия
I.2.4	Вакутейнери за урина 10,5мл - 1бр.	брой	8000	МТИ ООД		Вакутейнери за урина 10,5мл	Greiner bio-one / Австрия
I.2.5	Холдер (уринен) - 1бр.	брой	8000	МТИ ООД		Холдер (уринен)	Greiner bio-one / Австрия
I.2.6	Предметни стъкла 76 x 26/ 1 мм 50бр./ 1оп.	опаковка	20	МТИ ООД		Предметни стъкла, шлифовани, нематирани	Biosigma / Италия
I.2.7	Центрофужни епруветки за урина 10 ml 1000бр./1оп.	опаковка	2	МТИ ООД		Центрофужни епруветка за урина 10 ml	Biosigma / Италия
I.2.8	Разтвор за лаб.посуда 7кг - 1 бр.	брой	4	МТИ ООД		Разтвор за лаб.посуда Desorex 12 PA 7кг	Borer Chemie / Швейцария
I.2.9	Термохартия съвместима с анализатор CombiScan100 - 1x10бр./1 оп.	брой	20	МТИ ООД		Термохартия съвместима с	Analyticon / Германия
I.2.10	Покривни стъкла 100бр./оп.	брой	2	МТИ ООД		Покривни стъкла 100бр./оп.	Biosigma / Италия

Обща стойност на номенклатура 1.2 в лева без ДДС

Обща стойност на номенклатура 1.2 в лева без ДДС							
№	Реактиви, консумативи, калибратори и контроли за електролитен анализатор Medica EasyLyte Na/K/Cl						
I.3.1	Реагентен модул за EasyLyte Na/K/Cl пакет -800мл - 1бр.	брой	12	ЕТГ ЕООД		Реагентен пакет Na/K/Cl	Medica Corporation
I.3.1	Реагентен модул за EasyLyte Na/K/Cl пакет -800мл - 1бр.	брой	12	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД		EasyLyte Реагентен модул (Na/K/Cl/Li)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
I.3.2	Сервизен комплект за EasyLyte - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД		Сервизен комплект	Medica Corporation
I.3.2	Сервизен комплект за EasyLyte - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД		EasyLyte Кит за поддръжка	чл. 102, ал. 1 ЗОП
I.3.3	Електрод К - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД		Електрод К	Medica Corporation
I.3.3	Електрод К - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД		Електрод К	чл. 102, ал. 1 ЗОП

Номенклатурен код	Наименование на предмета	Мярката на броя	Програма (номер на пакета)	УЧАСТНИК	Параметри на предмета	Производител
1.3.4	Електрод Na - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД	Електрод Na	Medica Corporation
1.3.4	Електрод Na - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	Електрод Na	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.5	Електрод Cl - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД	Електрод Cl	Medica Corporation
1.3.5	Електрод Cl - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	Електрод Cl	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.6	Ref електрод - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД	Електрод референтен K/Na/Cl	Medica Corporation
1.3.6	Ref електрод - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	Ref електрод	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.7	Дисвен почистващ разтвор - 90мл /1оп.	упаковка	4	ЕТГ ЕООД	Диспен почистващ Na/K/Cl	Medica Corporation
1.3.7	Дисвен почистващ разтвор - 90мл /1оп.	упаковка	4	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	EasyLyte Почивстващ разтвор 100 мл	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.8	Дилуент за урина- 500мл./1оп.	упаковка	2	ЕТГ ЕООД	Дилуент за урина	Medica Corporation
1.3.8	Дилуент за урина- 500мл./1оп.	упаковка	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	EasyLyte Уринен дилуент 500 мл	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.9	Детектор за проба - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД	Детектор за проби	Medica Corporation
1.3.9	Детектор за проба - 1бр.	брой	2	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	EasyLyte Детектор за пробата	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.10	Термохартия съвместима с анализатор EasyLyte - 1x10бр./1оп.	упаковка	6	ЕТГ ЕООД	Термохартия 80 мм	Medica Corporation
1.3.10	Термохартия съвместима с анализатор EasyLyte - 1x10бр./1оп.	упаковка	6	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	Хартия за принтера на EasyLyte	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.11	Игла за EasyLyte - 1бр.	брой	3	ЕТГ ЕООД	Игла за Изилайт	Medica Corporation
1.3.11	Игла за EasyLyte - 1бр.	брой	3	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	EasyLyte Поробовземаш модул	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.3.12	Клапа за EasyLyte - 1бр.	брой	3	ЕТГ ЕООД	Клапа за Изилайт	Medica Corporation
1.3.12	Клапа за EasyLyte - 1бр.	брой	3	ПЕРФЕКТ МЕДИКА ООД	Клапан за реактив	чл. 102, ал. 1 ЗОП
Обща стойност на номенклатура 1.3 в лева без ДДС						
1.5	Консумативи за спектрофотометър ERMA 600 AN					
1.5.1	Лампа за ERMA 600AN - 1бр.	брой	2	ЕТГ ЕООД	Лампа за AE-600	ERMA Inc.
Обща стойност на номенклатура 1.5 в лева без ДДС						
1.6	Реактиви, консумативи, калибратори и контроли за клинично-химичен анализ					
1.6.1	Глюкоза (GOD-PAF метод) - 1x1000мл/1оп.	милилитър	16000	МЕДИЛАБ ООД	Глюкоза (GOD-PAF метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.2	Урея (Метод Urease/GH.DH) - 5x100мл/1оп.	милилитър	5000	МЕДИЛАБ ООД	Урея (Метод Urease/GH.DH)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.3	Креатинин (Метод на Яфе) - 5x100мл/1оп.	милилитър	6000	МЕДИЛАБ ООД	Креатинин (Метод на Яфе)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.4	Билирубин общ (DCA) - 5x 100мл/1оп.	милилитър	4000	МЕДИЛАБ ООД	Билирубин общ (Jend. Grof)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.5	Билирубин директен (DCA)- 5x 100мл/1оп.	милилитър	2000	МЕДИЛАБ ООД	Билирубин директен (Jend. Grof)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.6	Общ белтък (Биуретов метод) - 1x100мл/1оп.	милилитър	4000	МЕДИЛАБ ООД	Общ белтък (Биуретов метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП

Номер на лабораторния уред (№)	Наименование на реактивите	Единица измерване	Полно количество	Участник	Честота на използване	Позовава се
1.6.7	АСАТ (IFCCметод) - 5x100мл/1оп.	милилитър	6000	МЕДИЛАБ ООД	АСАТ (IFCCметод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.8	АЛАТ (IFCC метод) - 5x100мл/1оп.	милилитър	6000	МЕДИЛАБ ООД	АЛАТ (IFCC метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.9	ГГТ (Стандартизиран метод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	4000	МЕДИЛАБ ООД	ГГТ (Стандартизиран метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.10	Алк.фосфатаза (ДЕА-буфер) - 5x100мл/1оп.	милилитър	5000	МЕДИЛАБ ООД	Алк.фосфатаза (ДЕА-буфер)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.11	ЛДХ (Субстрат Пируват) - 5x50мл/1оп.	милилитър	6000	МЕДИЛАБ ООД	ЛДХ (Субстрат Пируват)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.12	Амилаза (Субстрат G3 монореактив) - 5x50мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	Алфа амилаза G3	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.13	Холестерол общ (COD-PAP метод) - 5x100мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	Холестерол общ (COD-PAP метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.14	Триглицериди (GPO-PAP метод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	Триглицериди (GPO-PAP метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.15	НДЛ-Хол. (Директен метод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	НДЛ-Хол. (Директен метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.16	Желязо (Ференов метод) - 5x100мл/1оп.	милилитър	2000	МЕДИЛАБ ООД	Желязо (Ференов метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.17	Гликочна киселина (Uricase-PAP метод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	Гликочна киселина	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.18	Калций (Арсенazo) - 5x50мл/1оп.	милилитър	2000	МЕДИЛАБ ООД	Калций (Арсенazo)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.19	Албумин (Метод с BCG) - 5x100мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	Албумин (Метод с BCG)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.20	Неорганичен фосфор (UV-тест) - 5x50мл/1оп.	милилитър	500	МЕДИЛАБ ООД	Неорганичен фосфор (UV-тест)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.21	Магnezий (Ксилдидил блау) - 5x50мл/1оп.	милилитър	500	МЕДИЛАБ ООД	Магnezий (Ксилдидил блау)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.22	Креатинкиназа (IFCCметод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	500	МЕДИЛАБ ООД	Креатинкиназа (IFCCметод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.23	Креатинкиназа MB (IFCCметод) - 5x25мл/1оп.	милилитър	250	МЕДИЛАБ ООД	Креатинкиназа MB (IFCCметод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.24	ЖСК (Ференов метод) - 5x50мл/1оп.	милилитър	1000	МЕДИЛАБ ООД	ЖСК (Ференов метод)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.25	Общ белтък за урина и ликвор (Пирогалол ред) - 5x25мл/1оп.	милилитър	250	МЕДИЛАБ ООД	Общ белтък за урина и ликвор (Пирогалол ред)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.26	Мултикалибратор (за субстрати и ензими, човешки) - 5x 3мл/1оп.	милилитър	60	МЕДИЛАБ ООД	Мултикалибратор (за субстрати и ензими, човешки)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.27	Контр.серум нормален (човешки) - 12x5мл/1оп.	милилитър	480	МЕДИЛАБ ООД	Контр.серум нормален (човешки)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.28	Контр.серум абнормален (човешки) - 12x5мл/1оп.	милилитър	480	МЕДИЛАБ ООД	Контр.серум абнормален (човешки)	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.29	Общ белтък в урина стандарт - 1x3мл/1оп.	милилитър	12	МЕДИЛАБ ООД	Общ белтък в урина стандарт	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.30	Разтвор 1,2 за Metrolab 2300Plus - 2x250мл/1оп.	опаковка	8	МЕДИЛАБ ООД	Разтвор 1,2 за Metrolab 2300Plus	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.31	Разтвор 3 за Metrolab 2300Plus - 2x250мл/1оп.	опаковка	12	МЕДИЛАБ ООД	Разтвор 3 за Metrolab 2300Plus	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.32	Реакционни кювети за Metrolab 2300Plus - 1200бр./1оп.	опаковка	2	МЕДИЛАБ ООД	Реакционни кювети за Metrolab 2300Plus	чл. 102, ал. 1 ЗОП
1.6.33	Подсушаващо връхче за Metrolab 2300Plus - 36р./1оп.	опаковка	4	МЕДИЛАБ ООД	Подсушаващо връхче за Metrolab 2300Plus	чл. 102, ал. 1 ЗОП

Номер на заявката	Наименование на предмета	Мерна единица	Противоположен код	УЧАСТНИК	Член на дружеството	Производител
1.6.34	Епруветки за Metrolab 2300Plus - 1200бр./1оп.	упаковка	2	МЕДИЛАБ ООД	Епруветки за Metrolab 2300Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.35	Шлаух за перисталтична помпа за Metrolab 2300Plus - 1 бр.	брой	2	МЕДИЛАБ ООД	Шлаух за перисталтична помпа за Metrolab 2300Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.36	Лампа за Metrolab 2300Plus - 1 бр.	брой	2	МЕДИЛАБ ООД	Лампа за Metrolab 2300Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.37	Филтър 45ц	брой	6	МЕДИЛАБ ООД	Филтър 45ц	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.38	Филтър 65ц	брой	6	МЕДИЛАБ ООД	Филтър 65ц	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.39	Контейнери за реагент 30 мл.	брой	40	МЕДИЛАБ ООД	Контейнери за реагент 30 мл.	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.40	Контейнери за реагент 15 мл.	брой	40	МЕДИЛАБ ООД	Контейнери за реагент 15 мл.	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.41	Лампа с цокъл за Metrolab 2300Plus - 1 бр.	брой	2	МЕДИЛАБ ООД	Лампа с цокъл за Metrolab 2300Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.42	Реакционни кювети за Express Plus 65бр./1оп.	упаковка	20	МЕДИЛАБ ООД	Реакционни кювети за Express Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.43	Педиатрични кувички за проба Express Plus 1000бр./1оп.	упаковка	1	МЕДИЛАБ ООД	Педиатрични кувички за проба Express Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.44	Халогенна лампа Express Plus - 1бр.	брой	1	МЕДИЛАБ ООД	Халогенна лампа Express Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.45	Маркучи за перисталтична помпа за Express Plus - 1бр.	брой	1	МЕДИЛАБ ООД	Маркучи за перисталтична помпа за Express Plus	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.46	Тест за окултни кръвоизливи (Метод имунохроматографско отределяне на хема)- 25теста	брой	4	МЕДИЛАБ ООД	Тест за окултни кръвоизливи	чл. 102, вл. 1 ЗОП
1.6.47	УПВС - Калибратор - 1x1 мл/1оп.	брой	2	МЕДИЛАБ ООД	УПВС - Калибратор	чл. 102, вл. 1 ЗОП

Обща стойност на комплектатура 1:6, в лева без ДДС

1.7. Реактиви, консумативи, калибратори и контроли за имунология						
1.7.1	Centaur CA19-9 реактив 50теста/1оп.	упаковка	24	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur CA19-9	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.2	Centaur CA15-3 реактив 100 теста/1оп.	упаковка	36	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur CA15-3 реактив	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.3	Centaur OV/CA125 реактив 100 теста/1оп.	упаковка	12	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur OV/CA125	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.4	Centaur CEA реактив 100 теста/1оп.	упаковка	24	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur CEA	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.5	Centaur AFP реактив 100 теста/1оп.	упаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur AFP	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH

Номер постат ура №	Наименование изделия	Марка изделия	Простота исполь- зации	МАРКЕННИК	Техническое описание	Производитель
1.7.6	Centaur THCG реактив 50 теста/1оп.	опаковка	8	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur THCG	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.7	Centaur PSA реактив 100 теста/1оп.	опаковка	24	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur PSA	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.8	Centaur FT3 реактив 50 теста/1оп.	опаковка	8	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur FT3	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.9	Centaur FT4 реактив 50 теста/1оп.	опаковка	8	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur FT4	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.10	Centaur TSH реактив 100 теста/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur TSH	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.11	CEN Calibrator CA 15-3 2x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN Calibrator CA 15-3	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.12	CEN Calibrator CA 125 2x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN Calibrator CA 125	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.13	CEN/180 Calibrator D 2x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN/180 Calibrator D	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.14	CEN/180 Calibrator B 2x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN/180 Calibrator B	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.15	CEN/180 Calibrator Q 2x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN/180 Calibrator Q	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.16	CEN/180 Calibrator 2 (A) 2x2 мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CEN/180 Calibrator 2 A	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.17	Centaur Wash 1 - 2x1500мл/1оп.	опаковка	40	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Centaur Wash 1 - 2	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.18	Centaur вращающа - 18x3606р./1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Sample Tips	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH

Поме Налож Ура №	Именуванието на продукта	Модел описание	Проект №	УЛАСНИК	Технически наименование	Производител
1.7.19	Centaur/180 епруветки - 1x500бр./1оп.	опаковка	28	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA System Sample Cubs	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.20	Centaur/180 кювети - 15x200бр./1оп.	опаковка	8	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA System Cuvettes	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.21	Centaur/180 реагент 1,2 - за 1000теста/1оп.	опаковка	20	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur CP Reagent 1&2	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.22	Centaur почистващ разтвор - 12x70мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Cleaning Solution	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.23	Помпени маркучи сини комплект - 1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Помпени маркучи сини комплект	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.24	Помпени маркучи сини комплект - 1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Помпени маркучи сини комплект	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.25	ADVIA Centaur Multi-diluent 1 (TSH, CA15-3, CA125) - 2x25мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Multi- diluent 1	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.26	ADVIA Centaur Multi-diluent 2 (AFP, PSA) - 2x25мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Multi- diluent 2	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.27	ADVIA Centaur Diluent CA19-9 - 2x5мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Diluent CA19-9	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.28	ADVIA Centaur Diluent CEA - 2x5мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ADVIA Centaur Diluent CEA	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.7.29	ELISA кит за SCC 96определяния/ 1оп.	опаковка	20	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	ELISA кит за SCC 96определяния/ 1оп.	Human GmbH
1.7.30	Контролен материал за SCC - 6x0,75/ 1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Контролен материал за SCC - 6x0,75/ 1оп.	Human GmbH
1.7.31	Водач за стрип с 8 ямки за Humareader Single - 1бр.	брой	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Водач за стрип с 8 ямки за Humareader Single - 1бр.	Human GmbH
1.7.32	Термопринтер за Humareader Single -1бр.	брой	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Термопринтер за Humareader Single -1бр.	Human GmbH
1.7.33	Лампа за Humareader Single - 1бр.	брой	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	Лампа за Humareader Single - 1бр.	Human GmbH

Номер на слат урба №	Наименование на изделието	Модна специфика	Продуктова група	МАРКЕНТИ	Детайлно наименование	Производител
1.7.34	CRP (аглутинация) - 100 теста, пълен кит/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	CRP (аглутинация) - 100 теста, пълен кит/1оп.	Himmab GmbH
Обща стойност на номенклатура 1.7 в лева без ДДС						
1.8	Специфични контролни материали					
1.8.1	Контр.материал комбиниран за хормони и туморни маркери с указани стойности за анализатор ADVIA Centaur за показатели - AFP, TPOC, PSA, CEA, CA15-3, CA125, CA19-9, fT3, fT4, TSH - 12x5мл/1оп.	опаковка	4	МТИ ООД	Immunoassay Premium Plus 12*5 мл	Randox / Великобритания
1.8.2	Контр.материал за анализ на урина ниво 1 - 12x12мл/1оп.	опаковка	2	МТИ ООД	Urine assayed Control Level 1, 12*12	Randox / Великобритания
1.8.3	Контр.материал за анализ на урина ниво 2 - 12x12мл/1оп.	опаковка	2	МТИ ООД	Urine assayed Control Level 2, 12*12	Randox / Великобритания
Обща стойност на номенклатура 1.8 в лева без ДДС						
1.9	РЕАКТИВИ, КОНСУМАТИВИ, КАЛИБРАТОРИ И КОНТРОЛИ ЗА КОАГУЛОМЕТЪР SYSMEX SA500					
1.9.1	Реакционни кювети - 3x1000 бр./1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/РЕАКЦИОННИ ЕПРУВЕТКИ СА 500/600/1500 3*1000 бр	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.2	Промивач разтвор I - 1x50мл/1оп.	опаковка	36	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ПОЧИСТВАЩ РАЗТВОР СА КЛИЙТ I 1*50 ml	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.3	Калциев хлорид - 10x15мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/КАЛЦИЕВ ДВУХЛОРИД 10*15 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.4	APTT - FS Actin - 10x2 мл/1оп.	опаковка	4	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/АПТТ/АКТИН FS 10*2 ml	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.5	Тест за протромбиново време (ISI 1.1) - 10x4 мл/1оп.	опаковка	24	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ПРОТРОМБИНОВО ВРЕМЕ/ ТРОМБОРЕН S 10*4 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.6	Тромбин реагент (за фибриноген) - 10x1 мл/1оп.	опаковка	32	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ФИБРИНОГЕН/ ТРОМБИН РЕАКТИВ 10*1 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.7	Веронашов буфер - 10x15 мл/1оп.	опаковка	8	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ВЕРОНАШОВ БУФЕР 10*15 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.8	Контролна плазма, нормална - 10x1мл/1оп.	опаковка	12	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/КОНТРОЛНА ПЛАЗМА НОРМАЛНА 10*1 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.9	Контролна плазма, патологична - 10x1мл/1оп.	опаковка	12	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/КОНТРОЛНА ПЛАЗМА ПАТОЛОГИЧНА 10*1 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH

Номер на лота	Наименование на материалите	Мерна единица	Продукт	УПАКОВКА	Детайлно наименование	Производител
1.9.10	D-Dimer латекс тест - 2x2мл+2x0,5 мл+1x20 мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/Д ДИМЕР ТЕСТ ЛАТЕКС 1*2 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.11	Калибрационна плазма - човешка - 6x1мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/СТАНДАРТНА КАЛИБРАЦИОННА ПЛАЗМА 10*1 мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.12	Калибратор за измервателната система - 3x1 мл/1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/КАЛИБРАТОР СА CAL S 3*3мл	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.13	Реактивни съдове с холдер 4 мл - 1x100 бр./1оп.	опаковка	2	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ПРОБНИ ЧАПКИ КОПИЧНИ 4 мл 100 бр	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
1.9.14	Ссрушни чапки 1,5 мл - 1x1000 бр./1оп.	опаковка	10	МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА ЕООД	СОАГ/ПРОБНИ ЧАПКИ 1,5мл 1000бр	Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH
Обща стойност на номенклатура 1:9 в лева без ДДС						

Образец № 10-3 - Техническо предложение в табличен вид за обособена позиция № 2

Обособена позиция № 2 Медицински изделия за Образна диагностика

Номен-клатур а №	Наименование на предмета	Мерна единица	Промис-лено количество	Участник	Търговец (с наименование)	Цена (лв.)
1	2	3	4		5	6
	Рентгенови филми за дигитализирана безфилмова система CR500					
2.1	Рентгенови филми 8/10 илча-конвенционални, опаковка 100 броя	брой	32	МЕДИКЪЛ ИМИДЖ ООД	AGFA HealthCare, кат № DS5000IB.8/10x100	Drystar DT 5.0001 B 8/10"x100
2.2	Рентгенови филми 8/10 илча-мамографски, опаковка 100 броя	брой	48	МЕДИКЪЛ ИМИДЖ ООД	AGFA HealthCare, кат № DS5000IB.mammo8/10x100	Drystar DT 5.0001 B 8/10"x100 mammo
Обща стойност на позиция 2 в лева без ДДС						

Образец № 10-3 – Техническо предложение в
табличен вид за обособена позиция № 3

Обособена позиция № 3 Медицински изделия за Клинична патология

Номер пакета ура №	Наименование на изделието	Мерна единица	Проба	УЧАСТНИК	Търговско наименование	Производител	Други характеристики за обособената позиция
1	2	3	4		5	6	8
3.1	Хематоксилин Джил 3	литър	24	АКВАХИМ АД	Хематоксилин Джил 3, кат. № DPC0275	DiaPath	2,5 л.
3.1	Хематоксилин Джил 3	литър	24	МТИ ООД	Hematoxylin Gill III, 5 л./оп., art.№ 3801540E	Leica	5
3.2	Еозин воден разтвор 0,5%	литър	12	АКВАХИМ АД	Еозин воден разтвор 1%, кат. № DPC0365	DiaPath	2,5 л.
3.2	Еозин воден разтвор 0,5%	литър	12	ХИМТЕКС ООД	Еозин воден разтвор 1%	ФБР, кат. № 109844	1 л.
3.2	Еозин воден разтвор 0,5%	литър	12	МТИ ООД	Eosin 1%, воден разтвор, 5 л./оп., art.№ 3801590E	Leica	5
3.3	Набор за оцветяване по Гимза	литър	2	АКВАХИМ АД	Набор за оцветяване по Гимза, кат. № DDK09-230	DDK Italy	1 л.
3.3	Набор за оцветяване по Гимза	литър	2	ХИМТЕКС ООД	Гимза	Панрсак, кат. № 251338	1 л.
3.3	Набор за оцветяване по Гимза	литър	2	МТИ ООД	Giemsa, 1 л./оп., art.№ 3856	Avantor (Mallinckrodt Baker) - Холандия	1
3.4	Набор за оцветяване по Ван Гизон	опаковка	2	АКВАХИМ АД	Набор за оцветяване по Ван Гизон, кит 100 теста, кат. № DP010240	DiaPath	кит 100 теста
3.4	Набор за оцветяване по Ван Гизон	опаковка	2	ХИМТЕКС ООД	Кит Ван Гизон	ФБР, кат. № 115974	4*500 мл.
3.4	Набор за оцветяване по Ван Гизон	опаковка	2	МТИ ООД	Van Gieson trichrome кит за оцветяване на коллагенови влакна, 100теста/оп., art.№ VG-100T	BioGuost	1
3.5	Набор за оцветяване по ПАС	опаковка	2	АКВАХИМ АД	Набор за оцветяване по ПАС, кит 100 теста, кат. № DP010231	DiaPath	кит 100 теста
3.5	Набор за оцветяване по ПАС	опаковка	2	ХИМТЕКС ООД	Кит ПАС	ФБР, кат. № 101646	2*500 мл.
3.5	Набор за оцветяване по ПАС	опаковка	2	МТИ ООД	PAS (Periodic Acid Schiff) кит, 100теста/оп., art.№ PASS-100T	BioGuost	1
3.6	Парафин твърд на гранули т.т.56-58градуса.за хистология	килограм	400	АКВАХИМ АД	Парафин твърд, на гранули т. т. 56-58 градуса. за хистология, Диавакс, кат. № DP030980	DiaPath	12 кг / опаковка
3.6	Парафин твърд на гранули т.т.56-58градуса.за хистология	килограм	400	ХИМТЕКС ООД	Парафин на гранули	Панрсак, кат. № 253211	5 кг.
3.6	Парафин твърд на гранули т.т.56-58градуса.за хистология	килограм	400	МТИ ООД	Парафин хистологичен Paraplast Regular, гранулиран, 5 кг./оп., art.№ 39602012	Leica	5

3.7	Неутрален буфериран формалин 10%	литър	800	АКВАХИМ АД	Неутрален буфериран формалин 10%, кат. № DP0047	DiaPath	10 л.
3.7	Неутрален буфериран формалин 10%	литър	800	ХИМТЕКС ООД	Формалин неутрален 10%	Панреак, кат. № 143091	5 л.
3.7	Неутрален буфериран формалин 10%	литър	800	МТИ ООД	Формалин 10%, v/v, неутрално буфериран, готов за употреба, 20л./оп., в комплект с двууторно кранче	Avantor (Mallinckrodt Baker) - Холандия	20
3.8	Петокиснен заместител на ксилола	литър	600	АКВАХИМ АД	Петокиснен заместител на ксилола - Отикс пилос, кат. № DPX0076	DiaPath	5 л.
3.8	Петокиснен заместител на ксилола	литър	600	ХИМТЕКС ООД	Цитрол заместител	Панреак, кат. № 253139	5 л.
3.8	Петокиснен заместител на ксилола	литър	600	МТИ ООД	Реактив за просветляване UltraClear, 5л./оп.	Avantor (Mallinckrodt Baker) - Холандия	10
3.9	Абсолютен алкохол етанол 99,9% за хистология	литър	600	АКВАХИМ АД	Абсолютен алкохол етанол 99,9%, за хистология, кат. № DPA0146	DiaPath	5 л.
3.9	Абсолютен алкохол етанол 99,9% за хистология	литър	600	МТИ ООД	Histanol 100 - абсолютен алкохол за хистология, 5 л./оп., art.№ H100-5L	BioGnost	5
3.10	Течен парафин	литър	2	ХИМТЕКС ООД	Течен парафин	Панреак, кат. № 146257	1 л.
3.10	Течен парафин	литър	2	МТИ ООД	Течен парафин, 1 л./оп., art.№ 8904.1	BioGnost	1
3.11	Глицерол 85%	литър	2	ХИМТЕКС ООД	Глицерин	Панреак, кат. № 122329	1 л.
3.11	Глицерол 85%	литър	2	МТИ ООД	Histanol G - глицерин за хистология, 1л./оп., art.№ HG-11.	BioGnost	1
3.12	Микротомни ножчета вископрофилни 35 градуса/ 80мм x 50бр в опаковка	опаковка	30	ГРИН БГ ООД	MX35 Premier I	Thermo Fisher Scientific / Anatomical Pathology	50 бр./опаковка
3.12	Микротомни ножчета вископрофилни 35 градуса/ 80мм x 50бр в опаковка	опаковка	30	АКВАХИМ АД	Микротомни ножчета вископрофилни 35 градуса/80мм*50бр. в опаковка, кат. № DP05500G	DiaPath	50 бр./опаковка
3.12	Микротомни ножчета вископрофилни 35 градуса/ 80мм x 50бр в опаковка	опаковка	30	ХИМТЕКС ООД	Микротомни ножчета	ФВР, кат. № 631 - 1085	50 бр.
3.12	Микротомни ножчета вископрофилни 35 градуса/ 80мм x 50бр в опаковка	опаковка	30	МТИ ООД	Ножчета за микротом/криостат, еднократни, висък профил, тип 819, 50бр./оп., art.№ 14035838382	Leica	1
3.13	Покривни стъкла	брой	10 000	ОМНИМВД ООД	Покривни стъкла	Янгченг Хуида	100 бр.
3.13	Покривни стъкла	брой	10 000	АКВАХИМ АД	Покривни стъкла 24x50 мм, кат. № DP061051	DiaPath	100 бр./оп
3.13	Покривни стъкла	брой	10 000	ХИМТЕКС ООД	Покривни стъкла	Карл Хехт, кат. № 990	100 бр.

3.13	Покривни стъкла	брой	10 000	МТИ ООД	Покривни стъкла 24x60мм / 24x50 мм, 100 бр./оп.	Biosigma / Италия	100
3.14	Предметни стъкла с матиран край 76мм-26мм-1мм	брой	26 000	ОМНИМЕД ООД	Предметни стъкла с матиран край 76 мм-26мм-1мм	Янгченг Хунда	100 бр.
3.14	Предметни стъкла с матиран край 76мм-26мм-1мм	брой	26 000	АКВАХИМ АД	Предметни стъкла с матиран край 76 мм-26мм-1мм, кат. № DP0610TSC	DiaPath	50 бр./олак овка
3.14	Предметни стъкла с матиран край 76мм-26мм-1мм	брой	26 000	ХИМТЕКС ООД	Предметни стъкла	Карл Хехт, кат. № 2406	50 бр.
3.14	Предметни стъкла с матиран край 76мм-26мм-1мм	брой	26 000	МТИ ООД	Предметни стъкла SILVER, двойно матиран край, шлифовани, 26x76мм, 50 бр./оп.	Biosigma / Италия	50
3.15	Включваща среда - синтетичен балсам	литър	4	АКВАХИМ АД	Включваща среда ДД маунт, кат. № ГДК 04-102-5	DDK Italy	500 мл.
3.15	Включваща среда - синтетичен балсам	литър	4	ХИМТЕКС ООД	Включваща среда	Делталаб, А 20500	500 мл.
3.15	Включваща среда - синтетичен балсам	литър	4	МТИ ООД	Лепило за покривни стъкла BioMount New, синтетично, 100мл./оп., art.№ BMN-100	BioGnost	0,1
3.16	Включваща среда на ксиленова основа /лак /	литър	20	МТИ ООД	Лепило за покривни стъкла Leica DPX, 500мл./оп., art.№ 3808600E	Leica	0,5
3.17	Лепило за криостат	брой	6	АКВАХИМ АД	Лепило за криостат - криоблок, кат. № DP070130	DiaPath	100 мл.
3.17	Лепило за криостат	брой	6	МТИ ООД	Лепило за криостат /среда за замръзване/, 125мл./оп., безцветна, art.№ 14020108926	Leica	1
3.18	Метални архиватови за хистологични препарати	за 1000 стъкла	16	АКВАХИМ АД	Микроглас - метален архиватор за хистологични препарати, 14 чекмеджета за около 5000 стъкла, кат. № DP045001	DiaPath	брой
3.18	Метални архиватови за хистологични препарати	за 1000 стъкла	16	ХИМТЕКС ООД	Архиватори	Делталаб, кат. № DS11	1 бр.
3.18	Метални архиватови за хистологични препарати	за 1000 стъкла	16	МТИ ООД	Хистотека за микроскопски препарати, метал, капацитет 6000 стъкла, сив цвят, art.№ 3808525E	Leica	1
3.19	Изделия за Имунохистохимия						

3.19.1	ХЕР2-фабричен комплект включващ блокиращ реактив на ендогенна пероксидаза,антитяло,визуализиращ реактив,негативна контрола,ДАБ хромоген,ДАБ субстратен буфер,разтвор за антигенно възстановяване,контролни слайдове с клетъчни линии с експресия 0,1+,3+	опаковка	6	ОМНИМЕД ООД	ХЕР2-фабричен комплект включващ блокиращ реактив на ендогенна пероксидаза,антитяло,визуализиращ реактив,позитивна контрола,ДАБ хромоген,ДАБ субстратен буфер,разтвор за антигенно възстановяване,контролни слайдове с клетъчни линии с експресия 0,1+,3+	ДАКО	110 теста
3.19.2	Универсална декстранова визуализираща система с включен буфер за антигенно възстановяване,депарафиниране,ре-хидратация и буфер за промиване-фабрична опаковка	опаковка	6	ОМНИМЕД ООД	Универсална декстранова визуализираща система с включен буфер за антигенно възстановяване,депарафиниране,ре-хидратация и буфер за промиване-фабрична опаковка	ДАКО	400 теста
3.19.3	Моноклонални заеци античовешки естроген рецептор алфа,клон EP1,готов за употреба р-р	опаковка	6	ОМНИМЕД ООД	Моноклонални заеци античовешки естроген рецептор алфа,клон EP1,готов за употреба р-р	ДАКО	6 мл
3.19.4	Моноклонални миши анти чов.прогестерон рецептор,клон PgR 636,готов за употреба р-р	опаковка	6	ОМНИМЕД ООД	Моноклонални миши анти чов.прогестерон рецептор,клон PgR 636,готов за употреба р-р	ДАКО	6 мл
3.19.5	Маркер отертаващ за имунохистохимия	брой	2	ОМНИМЕД ООД	Маркер отертаващ за имунохистохимия	ДАКО	1 бр.
3.19.6	Силанизирани предметни стъкла за имунохистохимия	брой	2000	ОМНИМЕД ООД	Силанизирани предметни стъкла за имунохистохимия	ДАКО	100 бр.

Обща стойност на номенклатура 3.19 в лева без ДДС

Председател:

маг.фарм. Марияна Гайдар

Членове:

1. д-р Павлина Пенкова –

2. д-р Десислава Генова –

3. д-р Бистра Йордапова –

4. Алтоанета Габронска –

5. Венцислава Апостолова –

6. Мая Борисова –

Чл. 2 ОТ ЗЗЛД