

Проект на договор

ДОГОВОР

№ 2018.10.17.1290

Днес, 17.10.2018 г., в гр. Стара Загора, между:

1. „УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, със седалище и адрес: гр. Стара Загора, ул. „Генерал Столетов“ № 2, вписано в търговския регистър на Агенцията по вписванията, ЕИК 123535874, представлявано от Проф. д-р Йовчо Йовчев, д.м. – Изпълнителен директор, наричано по-нататък в Договора **ВЪЗЛОЖИТЕЛ**, от една страна,

и

2. „ТОП-ДИАГНОСТИКА“, със седалище и адрес: гр. София, бул. „Витоша“ № 188, вписано в търговския регистър на Агенцията по вписванията, ЕИК 130284625, представлявано от д-р Любомир Момчилов и Бранимира Момчилова – Управители, наричано по-нататък в договора **ИЗПЪЛНИТЕЛ**, от друга страна,

На основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и в изпълнение на Решение № РД-10-634/10.09.2018г. на Изпълнителния директор на «УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Киркович» АД за определяне на изпълнител на обществена поръчка с предмет: „Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология за дейността на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр.Стара Загора”.

се сключи настоящият договор, като страните се споразумяха за следното:

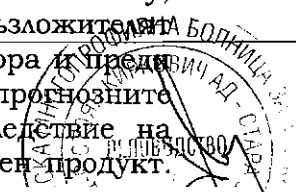
I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1. **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** се задължава да доставя на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** медицински изделия, наричани по-нататък за краткост „стоки/стоките“, по наименование, съгласно техническата спецификация на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**, марка, търговски наименования, каталожни номера, прогнозни количества, цени и производители, посочени в Приложение № 1, неразделна част от настоящия договор, след предварителна писмена заявка, в която са посочени точните количества и видове изделия.

II. СРОК НА ДОГОВОРА

2.1. Настоящият договор се сключва за срок от 12 (дванадесет) месеца, считано от датата на подписването му.

Съгласно чл. 116, ал. 1, т. 1 от ЗОП, при липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда на ЗОП, сключеният с участник, определен за изпълнител договор може да продължи своето действие изцяло или частично до сключването на нов договор, но не повече от 6 месеца чрез подписването на допълнително споразумение. Стойността на договора се определя, като предложената цена е за изпълнение на поръчка за 12 месеца, но тази стойност може да се увеличи с до 50% за обезпечаване изпълнението на договора по предвидената опция за изменението му, като по-този начин се формира максималната стойност на договора. Възложителят може да пристъпи към разходването на максималната стойност на договора и преди изтичането на първите 24 месеца в случай, че бъдат изчерпани прогнозните количества продукти от една или повече номенклатурни единици вследствие на увеличен брой пациенти, подложени на терапия със съответния лекарствен продукт.



Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества от една или повече номенклатури, но само в рамките на максималната стойност на договора. Оферираните цени са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

III. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА

3.1. Цените на медицинските изделия за всяка обособена позиция/ всички номенклатури към тях/са предложените от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ цени в ценовото му предложение в лева, без ДДС, и включва всички разходи за изпълнение на поръчката до склада на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. Цената за всяко медицинско изделие и принадлежност по смисъла на ЗМИ е вписана в Приложение № 3а към настоящия договор.

3.2. Цената на всяко медицинско изделие е фиксирана и не подлежи на промяна през периода на действие на договора, освен в случаите, предвидени в ЗОП.

3.3. Общата стойност на доставките по договора е 60 208.76 лв., без ДДС или 72250.51 лв., с ДДС, вписани в Приложение № 3а към настоящия договор, изчислени на базата на прогнозните количества медицински изделия, посочени в Техническата спецификация на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ – Приложение № 1 към настоящия договор и единичната цена за мярката на медицинското изделие за всяка обособена позиция/номенклатура към позицията/, предложена от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

IV. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

4.1. Плащанията по настоящия договор са в български лева и се извършват чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по следната банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

Обслужваща банка:

РАЙФАЙЗЕН БАНК България, Бизнес център Витоша, бул."България" №49 офис №6
IBAN BG50 RZBB 9155 1060 2628 13
BIC RZBBBGSF

4.2. Плащането на стойността на конкретната доставка става с платежно нареждане по банковата сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ в срок до 60 (шестдесет) дни след съответната доставка, срещу издадена фактура и приемо-предавателен протокол, и ~~представени доказателства /копие от платежно нареждане или друго доказателство/, че ИЗПЪЛНИТЕЛЯ е заплатил на подизпълнителя за изпълнените от него работи, които са приети по реда на т. 10.3. от договора. – в случаите на ползване на подизпълнител.~~

4.3. В случай на промяна на банковата сметка по т. 4.1 ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава своевременно писмено да уведоми ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

V. СРОК ЗА ДОСТАВЯНЕ

5.1. Доставянето на стоките, предмет на настоящия договор, се извършва в срок до 24 /двадесет и четири/ часа след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, а при спешни и неотложни случаи до 6 часа от получаване на заявката.

5.2. Стоките, предмет на този договор, се доставят от ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ след получена писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, в която са посочени наименованията, съгласно техническата спецификация на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и мярката на стоките, тяхното количество, номера и датата на договора, по който се прави съответната заявка. Във всяка заявка се вписва пореден номер и дата на заявяване, и се подписва от определеното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ длъжностно лице.

5.3. Писмената заявка се изпраща от определеното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ длъжностно лице, като за момент на получаване на заявката от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ се приема часът на полученото потвърждение за получаване на факса.

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

VI. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ

6.1. Мястото на доставяне на стоките по този договор е до краен получател - склада на болничната аптека на „УМБАЛ Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, на адрес град Стара Загора, ул. «Генерал Столетов» № 2.

6.2. Рискът от случайно погиване или повреждане на стоките преминава върху **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** от момента на приемането им на мястото на доставяне.

VII. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ

7.1. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са пристигнали при крайния получател, съгласно приемо-предавателния протокол.

VIII. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

8.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

8.1.1. да доставя заявените по всяка писмена заявка стоки в договорения срок, съответни на договорените наименования, мярка, каталожни номера и производители, посочени в Приложение № 1;

8.1.2. при поискване от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** да предаде стоките, придружени с партидни сертификати;

8.1.3. да предаде стоките на мястото на доставяне.

8.1.4. да извършва доставките със собствен транспорт и за своя сметка;

8.1.5. да състави и подпише фактура и приемо-предавателен протокол, съгласно раздел X от настоящия договор при всяка доставка;

8.1.6. да представи гаранция за изпълнение на договора в размер на 4 % от общата му стойност, посочена в т. 3.3.

8.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ няма право да наема други подизпълнители, освен посочените в офертата му и заявили съгласие за участие при изпълнение на поръчката.

8.3. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ носи пълна отговорност за качествено и в срок изпълнение на дейностите, за които е ангажирал подизпълнители.

8.4. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да сключи договор за подизпълнение с посочения в офертата му подизпълнител, в срок от 2 /два/ дни от сключване на настоящия договор и да представи копие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** в 3 дневен срок.

~~/в случаите на ползване на подизпълнител/~~

8.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да иска от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** необходимото съдействие за осъществяване на доставката.

8.6. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да иска приемане на доставката чрез определено от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** лице.

8.7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ има право да получи от **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** съответното възнаграждение, съгласно раздел III от настоящия договор.

IX. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

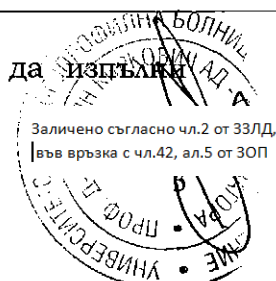
9. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

9.1. да изпраща на **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** писмени заявки за съответната доставка, съобразени с предмета на настоящия договор, Приложение № 1 към него и съобразно нуждите на лечебния процес в болницата;

9.2. да приема доставените в срок и на място стоки, съответстващи по наименование, мярка, каталожен номер, производител и количество на заявените, качество, и съответстващи на заявените и да подпише приемо-предавателен протокол и фактура;

9.3. да заплаща доставените стоки в уговорения срок.

9.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да иска от **ИЗПЪЛНИТЕЛЯ** да изпълни предмета на договора в срок и без отклонения.



Х. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ

10.1. Предаването и приемането на стоките се осъществява от определени представители на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и подизпълнителя /в случаите на ползване на подизпълнител/.

10.2. При изпълнение на съответната заявка длъжностно лице, определено от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, съставя приемо-предавателен протокол в два екземпляра - по един за всяка от страните по договора, и подписва двата екземпляра от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. В протокола се вписват: поредния номер и датата на заявката, номера и датата на договора, номер и дата на издадената от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ фактура (когато тя е издадена в деня на доставката), наименованията и количествата на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, и партидните им номера по конкретната доставка.

10.3. Заявените стоки се приемат от длъжностно лице, определено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, в присъствието на упълномощени представители на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ/и подизпълнителя, които подписват двата екземпляра на приемо-предавателния протокол в момента на доставката на заявените стоки и вписва деня и часа на доставката.

10.4. Стоките трябва да бъдат транспортирани, съгласно установените за това ред и условия, и същите следва да са опаковани в опаковки, които ги запазват от всякакви повреди по време на транспортирането им.

10.5. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ носи отговорност за вреди, произлезли от неправилна или недостатъчна опаковка или неправилна, или недостатъчна маркировка.

XI. КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

11.1. Доставяните стоки трябва:

- а) да имат нанесена «СЕ» маркировка;
- б) да имат нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган, когато съответната процедура за оценяване на съответствието изисква нанасянето му;
- в) да са с четлива маркировка за дата на производство, срок на годност, партиден номер;
- г) върху изделието, върху опаковката му и в инструкцията за употреба да са нанесени данните, посочени в чл. 16 от ЗМИ.

11.2. Към датата на приемо-предавателния протокол, срокът на годност на стоките, предмет на настоящия договор, следва да бъде не по-малък от 75 % от ~~указания върху опаковката.~~

XII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, РЕКЛАМАЦИИ

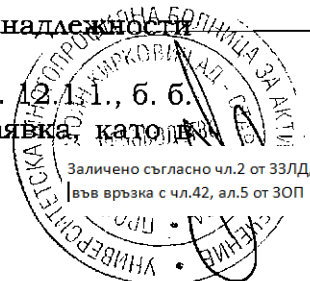
12.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

12.1.1. за явни недостатъци:

- а) при доставяне на стоки не от договорения вид, търговско наименование, марка, каталожен номер и производител, посочени в Приложение № 1 към настоящия договор, включително и със срок на годност по-кратък от 75 % от обявения от производителя срок на годност;
- б) за неспазени условия и ред при транспортирането им;
- в) за количество, което не отговаря на заявеното;
- г) при нарушена цялост и опаковки;
- д) при несъответствие между партидните номера на изделията, вписани в приемо-предавателния протокол и фактурата, с партидните номера, вписани върху опаковките им.
- е/ при несъответствие между заявени и доставени стоки.

12.1.2. при съмнения в качеството на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ.

12.2.1. Рекламации за явни недостатъци на стоките в случаите по т. 12.1.1., б. б. «а», «б», «в», «г» и «е» се правят в деня на доставката на съответната заявка, като приемо-предавателния протокол се вписва установения явен недостатък.



12.2.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките в случаите по т. 12.1.1, б. «д» се правят в срок до 3 работни дни от деня на съответната доставка, с констативен протокол, съставен и подписан от длъжностно лице, определено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

12.2.3. Рекламации за явни недостатъци на стоките могат да се правят и в срок до 3 дни, следващ деня, в който е възникнала необходимостта от употребата на медицинското изделие и принадлежност по смисъла на ЗМИ, с констативен протокол, съставен и подписан от длъжностно лице, определено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

12.3. В случаите по т. 12.2.2 и т. 12.2.3 длъжностното лице, определено от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ, е длъжно да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените явни недостатъци като изпрати копие от констативния протокол.

12.4. В констативния протокол се вписва номера и датата на договора, номера и датата на фактурата за съответната доставка, точното наименование и количество на рекламираните стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

12.5. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в срок до 24 часа от получаване на констативния протокол и/или приемо-предавателния протокол да достави за своя сметка договорените стоки на мястото на доставяне.

12.6.1. При съмнение в качеството на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен незабавно писмено да уведоми ИАЛ и ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като посочи конкретните причини, довели до съмнение в качеството на изделието, неговото наименование, количество и партиден номер.

12.6.2. В срок до 24 часа от получаването на писменото уведомление по предходната т. 12.6.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да достави други стоки от същия вид с необходимото качество.

12.6.3. Медицинските изделия, за които е направено писмено уведомление по т. 12.6.1, остават на съхранение при ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, който е длъжен да ги пази с грижата на добър стопанин и да предостави достъп до тях на контролните органи на ИАЛ за вземане на проби за изпитване, съгласно Наредба № 7/2008 г. за условията и реда за вземане на образци и проби от медицински изделия за изпитване.

12.6.4. В случай на несъответствие между доставената и заявена стока, Изпълнителят следва в рамките на деня, в който е доставено несъответстващото изделие да достави друго такова, отговарящо на заявеното.

ХІІІ. ОТГОВОРНОСТИ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ, НЕУСТОЙКИ

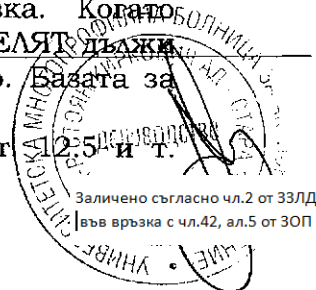
13.1. При неизпълнение на задължението си за плащане в договорените срокове по настоящия договор ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи обезщетение в размер на законната лихва от деня на забавата.

13.2.1. При частично изпълнение в срока за изпълнение на получена заявка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 10 (десет) % върху стойността на неизпълненото от заявените количества. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото. В случай на невъзможност на изпълнение на заявените количества, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ писмено в срок от 14 дни от датата на получаване на заявката.

13.2.2. За забавено изпълнение на задълженията си по получена заявка, продължило до 7 /седем/ календарни дни, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 10 (десет) % на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове. Неустойката се начислява от деня, следващ деня на получаване по факса на писмената заявка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, а неизпълнението се брой в календарни дни. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото.

13.3. При неизпълнение на договора, продължило 7 /седем/ календарни дни, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ писмено уведомява ИЗПЪЛНИТЕЛЯ дали има интерес от изпълнението или не на конкретните стоки по конкретната заявка. Когато ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ няма интерес от изпълнение след 7-ия ден, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на 4 (четири) пъти на стойността на неизпълненото. Базата за изчисляване на неустойката е стойността с вкл. ДДС на неизпълненото.

13.4. При неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по т. 12.6.2 и т. 12.6.2 се прилагат разпоредбите на предходната т. 13.2 и т. 13.3.



13.5.1. Плащането на договорените и дължими неустойки се извършва чрез прихващане на насрещни парични задължения на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

13.5.2. Прихващане може да бъде извършено и за сметка на насрещни парични задължения на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ както по този договор, така и по друг/и договор/и между същите страни.

13.5.3. За извършване на прихващането ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ прави писмено изявление до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Двете насрещни задължения се смятат за погасени до размера на по-малкото от тях от деня, в който прихващането е могло да се извърши.

13.5.4. Когато в случаите по т. 13.5.1 и 13.5.2 сумите не са достатъчни ИЗПЪЛНИТЕЛЯ превежда остатъка от дължимите неустойки в определен от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ срок и по посочена от него банкова сметка.

13.6. Ако договорените и дължими неустойки не могат да бъдат издължени по реда на прихващането или не бъдат доброволно изплатени, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ задържа част или цялата гаранция за изпълнение на договора.

13.7. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право и на обезщетение за претърпените вреди, когато те надхвърлят размера на договорената неустойка.

XIV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА

14.1. Непреодолима сила са обстоятелства от извънреден характер, които страната по договора при полагане на дължимата грижа не е могла или не е била длъжна да предвиди и предотврати, и които са възникнали след сключването на договора.

14.2. Страната, която се позове на обстоятелство от извънреден характер по смисъла на предходната т. 14.1, което е причина за неизпълнение на задължения по договора, е длъжна в срок до 3 (три) дни от възникването му писмено да уведоми другата страна по договора в какво се състои непреодолимата сила, какви са възможните последици от нея за изпълнението на договора и да докаже причинната връзка между това обстоятелство и невъзможността за изпълнение. При неуведомяване ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойки, съгласно т. 13.2. и т. 13.3. от настоящия договор, както и обезщетение за настъпилите от това вреди.

14.3. Отношенията между страните по повод неизпълнение на задължение/задължения, причинено от непреодолима сила, се уреждат съгласно гражданското законодателство на Република България.

XV. СПОРОВЕ

15.1. Възникналите през времетраене на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях.

15.2. В случай на непостигане на договореност по предходната точка, всички спорове, породени от този договор или отнасящи се до него, включително споровете, породени от или отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат решавани според българските материални и процесуални закони от компетентният съд по реда на ГПК.

XVI. СЪОБЩЕНИЯ

16.1. Всички съобщения между страните, свързани с изпълнението на този договор, са валидни, ако са направени в писмена форма и са подписани от определените длъжностни лица от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

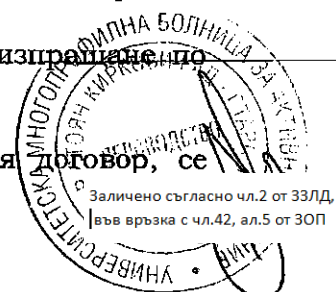
16.2. За дата на съобщението се смята:

а) датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението, удостоверено с подписа

б) датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;

в) датата на приемането – при изпращане по телефакс.

16.3. За валидни адреси на съобщения, свързани с настоящия договор, се смятат:



ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:
«ТОП-ДИАГНОСТИКА» ООД
Гр. София
Бул.»Витоша» №188
Факс №: 02/9586502

ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:
УМБАЛ «Проф. Д-р Стоян Киркович» АД
гр. Стара Загора
ул. „Генерал Столетов” № 2
факс №: 042/ 601 125

16.4. При промяна на адреса, съответната страна е длъжна да уведоми другата в срок от 3 работни дни за промяната.

ХVII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

17.1. При сключване на договора, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ представя гаранция за изпълнение на Договора („гаранция за изпълнение“) в размер на 2408.35 (две хиляди четири стотин и осем лева и тридесет и пет стотинки) лева, представляващи **4 % (четири)** процента от неговата обща стойност, без ДДС. Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми:

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

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

17.3. Гаранцията за изпълнение се усвоява изцяло или частично от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ в случай на неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за частта, съответстваща на неизпълнението. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да усвои гаранцията за изпълнение, без това да го лишава от правото да търси обезщетение за вреди, надвишаващи получената сума по гаранцията за изпълнение.

17.4. При липса на възражения/претенции във връзка с изпълнението на договора от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, той освобождава гаранцията за изпълнение (връща паричната сума/оригинала на издадената банкова гаранция/застраховка) в срок от 30 дни след приключване на изпълнението или изтичане срока на Договора, без да дължи лихви за периода, през който гаранцията за изпълнение е била по негова сметка (в случай че е под формата на парична сума). Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е представил парична сума като гаранция за изпълнение, същата ще бъде преведена по посочената в офертата на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ банкова сметка. Ако ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е представил банкова гаранция за изпълнение, то е необходимо да се яви на адреса на управление на Възложителя за получаване на оригинала ѝ.

17.5. Разходите по откриване, поддържане, подновяване и обслужване на гаранцията за изпълнение са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

17.6. Гаранцията за изпълнение не се освобождава от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, ако в процеса на изпълнение на договора е възникнал спор между страните, относно неизпълнение на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, той може да пристъпи към усвояване на гаранцията за изпълнение.

ХVIII. ДРУГИ УСЛОВИЯ

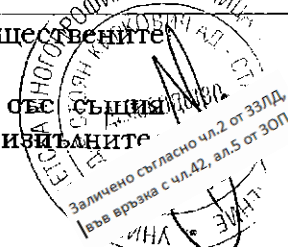
18.1. Нито една от страните няма право да прехвърля правата и задълженията, произтичащи от този договор, на трета страна, освен в случаите, посочени в ЗОП.

18.2. Настоящият Договор може да бъде изменян с писмено допълнително споразумение при условията на чл. 116, от Закона за обществените поръчки, а именно:

18.2.1. при условията на чл. 116, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки: при изменение (намаляване) цените на медицинските изделия;

18.2.2. при условията на чл.116, ал. 1, т. 2 и сл. от Закона за обществените поръчки:

Съгласно чл. 116, ал. 1, т. 1 от ЗОП, при липса на нов договор със същия предмет, сключен по реда на ЗОП, сключеният с участник, определен за изпълнение



договор може да продължи своето действие изцяло или частично до сключването на нов договор, но не повече от 6 месеца чрез подписването на допълнително споразумение. Стойността на договора се определя, като предложената цена е за изпълнение на поръчка за 12 месеца, но тази стойност може да се увеличи с до 50% за обезпечаване изпълнението на договора по предвидената опция за изменението му, като по-този начин се формира максималната стойност на договора. Възложителят може да пристъпи към разходването на максималната стойност на договора и преди изтичането на първите 12 месеца в случай, че бъдат изчерпани прогнозните количества продукти от една или повече номенклатурни единици вследствие на увеличен брой пациенти, подложени на терапия със съответния лекарствен продукт. Възложителят може да заяви доставката на по-големи количества от една или повече номенклатури, но само в рамките на максималната стойност на договора. Оферираните цени са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

18.3. Настоящият договор се прекратява:

а) с изтичане на уговорения срок или със сключване на договори за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ с определените за изпълнители участници.

б) по взаимно съгласие на страните, изразено писмено;

в) от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ при условията на чл. 118 от Закона за обществените поръчки;

г) без предизвестие от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

- по реда на чл.73 от ППЗОП;

- в случаите, когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни точно някое от задълженията си по договора;

- в случаите, когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ използва подизпълнител, който е различен от този, посочен в офертата му;

- в случаите, когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ бъде обявен в несъстоятелност или когато е в производство по несъстоятелност или ликвидация;

18.4. За всички неуредени въпроси във връзка със сключването, изпълнението и прекратяването на този договор, се прилагат разпоредбите на Търговския закон и на Закона за задълженията и договорите, и действащо в РБългария законодателство.

18.5. Неразделна част от настоящия договор са следните приложения:

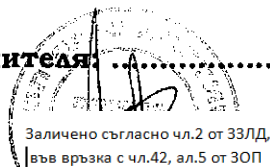
Приложение № 1 – Техническа спецификация на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ;

Приложение № 2 – Техническо предложение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнение на поръчката и приложение № 2а към него;

Приложение № 3 – Предлагана цена на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и приложение № 3а към него.

Настоящият договор се състави и подписа в два еднообразни екземпляра - по един за всяка от страните.

За Изпълнителя:



Бранимира Момчилова

Управител

За Възложителя:



Проф.д-р Йовчо Йовчев, д.м

Изпълнителен директор

Съгласуван:
д-р Г. Кеи

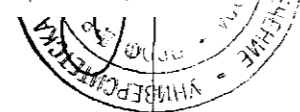
Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

СПЕЦИФИКАЦИЯ
на "ТОП ДИАГНОСТИКА" ООД

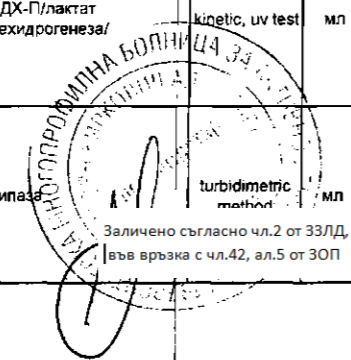
за: Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология
за дейността на УМБАЛ "Проф. Д-р Ст. Киркович" АД гр. Стара Загора

№ на об. позиция	№ на номенклатура	НАИМЕНОВАНИЕ	МЕТОД	Единична мярка	Количество по план	Единична цена за мярката /без ДДС/	Предельна стойност на обособена позиция и номенклатури в нея	Търговско наименование	Кат. №	Фирма производител и държава на производство	Упълномощен представител по см. на чл.10, ал.2 от ЗМИ и неговото седалище /когато е приложимо/	Данни за вносителя на мед.изделие, когато участник не е вносител	Идентификационен номер и дата на ЕС сертификата за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган	Идентификационен номер и дата на декларацията за съответствие на МИ	Единична цена за мярката без ДДС	Количество и/или брой в опаковка/попълва се за обособените позиции и номенклатури от позициите/	Цена на опаковката	Обща стойност без ДДС	Обща стойност с ДДС
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
		Обособена позиция № 1																	
		Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300																	
1	1.1	Аспартатаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	0.0540	648.00	AST-IFCC - UV	1001162	Spirreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spirreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0539	10x50 mL	26.95	646.80	776.16	
1	1.2	Аланинаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	0.0540	648.00	ALT-IFCC - UV	1001172	Spirreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spirreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0539	10x50 mL	26.95	646.80	776.16	
1	1.3	Креатин киназа	kinetic, uv test, IFCC	мл	6000.00	0.3100	1860.00	CK-NAC Kinetic UV	1001050	Spirreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spirreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.3091	20x2.5 mL	15.45	1854.60	2225.52	
1	1.4	Креатин киназа - MB	kinetic, uv test, IFCC	мл	3200.00	0.7750	2480.00	CK-MB Kinase	1001055	Spirreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spirreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.7699	19x2.5 mL	36.57	2463.68	2956.416	

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП



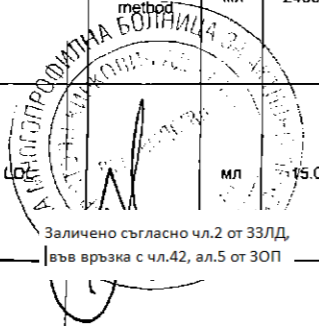
1	1.5	Калибратор за СК и СК-МВ		мл	30.00	7.2000	216.00	SPINTRON "1" CALIBRATOR	1002012	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	6.6222	4x3 mL	79.46	198.67	238.40
1	1.6	Контролен материал СК и СКМВ		мл	48.00	5.7000	273.60	СК-ИАС / СК-МВ CONTROL	1002260	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	5.6998	4x2 mL	45.59	273.59	328.31
1	1.7	Амилаза	Етилиден-G7PNP	мл	3600.00	0.2450	882.00	AMYLASE	41201	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.2449	20x2 mL	9.79	881.64	1057.97
1	1.8	Амилаза	GNP G3	мл	3600.00	0.6300	2268.00	AMYLASE IUD. CNP G3	41202	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.6299	2x60 mL	75.59	2267.64	2721.168
1	1.9	Алкална фосфатаза	kinrtic test opt.AMP buffer	мл	4200.00	0.0850	357.00	ALP-IQ-AMP Kinetic	41246	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0849	1x240 mL / 1к	25.47	356.58	427.90
1	1.10	GGT	kinetic colorimetric test	мл	3600.00	0.1080	388.80	g-GT	1001187	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1079	10x50 mL	53.95	388.44	466.13
1	1.11	ЛДХ-П/лактат дехидрогеназа/	kinetic, uv test	мл	5200.00	0.1080	561.60	LDH-DGKC Kinetic UV	1001260	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1079	20x3 mL	6.47	561.08	673.30
1	1.12	Липаза	turbidimetric method Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД, във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП	мл	100.00	1.5000	150.00	LIPASE-LO	1001275	Spain, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.4999	4x10 mL / 1x8	71.99	149.99	179.99



1	1.13	Кисела фосфатаза	colorimetric method	мл	100.00	0.7800	78.00	ACP, Kinetic - Colorimetric	1001122	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.7346	10x15 mL	110.19	73.46	88.15
1	1.14	Глюкозо 6 фосфат дехидрогеназа	UV ензимен	мл	50.00	1.5000	75.00	G-6-PDH, Enzymatic - UV	1001420	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.4321	1x100 mL / 1x	146.07	71.61	85.93
1	1.15	Холинестераза	butyryltholin substr.	мл	300.00	0.5400	162.00	G.A.E. Butyryltholin	1001100	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.4998	20x3 mL	29.98	149.94	179.93
1	1.16	Глюкоза(хексокиназен метод)	Hexokinase	мл	1000.00	0.4200	420.00	GLUCOSE Hexokinase	1001201	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1898	10x50 mL	94.9	189.80	227.76
1	1.17	Глюкоза	GOD - PAP	мл	16000.00	0.0300	480.00	GLUCOSE-TR, GOD-PAP	1001191	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0275	4x250 mL	27.5	440.00	528.00
1	1.18	Креатинин	Jaffe, colorimetric	мл	15000.00	0.0400	600.00	CREATININE J. Jaffe, Colorimetric	1001113	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0372	4x250 mL	37.2	558.00	669.60
1	1.19	Урея	kinetic, uv test	мл	15000.00	0.0498	747.00	UREA-UV	1001333	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0497	10x50 mL	24.85	745.50	894.60
1	1.20	Пикочна киселина	URICASE PAP	мл	3600.00	0.0745	268.20	ACID, Uricate-PAP	1001013	Spainreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spainreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0745	4x250 mL	74.5	268.20	321.84



1	1.21	Общ билирубин	colorimetric diazo method, DPD	мл	6900.00	0.0750	517.50	BILIRUBIN Total. Colorimetric.	1001042	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0688	2x150 mL	20.64	474.72	569.66
1	1.22	Директен билирубин	colorimetric diazo method, DPD, DCA	мл	6900.00	0.0850	586.50	BILIRUBIN Direct. Colorimetric.	1001043	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0493	2x150 mL	24.03	340.17	408.20
1	1.23	Холестерол	CHOD - PAP	мл	6000.00	0.0552	331.20	CHOLESTEROL. CHOD-PAP	1001093	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0552	4x250 mL	55.2	331.20	397.44
1	1.24	HDL холестерол директен м-д	direct HDL method	мл	2400.00	0.8200	1968.00	HDLc - H. Direct.	1001098	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8199	1x240 mL / 1	262.37	1967.76	2361.312
1	1.25	HDL холестерол - преципит. метод	CHOD - PAP	мл	320.00	0.3450	110.40	HDLc - P. Precipitating Method.	1001095	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.3449	4x5 mL	6.89	110.37	132.44
1	1.26	Калибратор за HDL		мл	15.00	2.0000	30.00	HDL CALIBRATOR.	33903H	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9999	4x1 mL	7.99	30.00	36.00
1	1.27	LDL холестерол директен м-д	direct LDL method	мл	2400.00	1.0500	2520.00	LDLc - H. Direct.	41023	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.0499	1x30 mL / 1x1	41.99	2519.76	3023.712
1	1.28	Калибратор за LDL		мл	15.00	2.0000	30.00	LDL CALIBRATOR.	33903L	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9999	4x1 mL	7.99	30.00	36.00



1	1.29	Триглицериди	GPO-PAP method	мл	6000.00	0.1500	900.00	TRIGLYCERIDES. GPO-PDD.	1001314	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1386	4x250 mL	138.6	831.60	997.92
1	1.30	Контролен материал липиди		мл	50.00	2.4800	124.00	LIPIDIC CONTROL	1002480	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.4799	4x1 mL	9.91	124.00	148.79
1	1.31	Желязо	Ferrozine, Ferene	мл	2000.00	0.1300	260.00	IRON-FZ, Ferrozine	1001247	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1299	4x50 mL	25.98	259.80	311.76
1	1.32	UIBC	Ferene	мл	2000.00	1.9200	3840.00	UIBC, Ferene	14180280	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9099	4x27 mL / 4x5	255.92	3819.80	4583.76
1	1.33	TIBC /Тотален желязосвързващ капацитет/		мл	800.00	1.9200	1536.00	TIBC	1001241	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9099	1x110 mL	210.08	1527.92	1833.50
1	1.34	Калций	CPC method	мл	3600.00	0.0450	162.00	CALCIUM, Deschista Ielii, Colorimetric	1001060	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0449	2x150 mL	13.47	161.64	193.97
1	1.35	Фосфор	photometric uv	мл	2400.00	0.0800	192.00	PHOSPHORUS, Phosphomolybdate, UV	1001155	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0712	2x150 mL	21.36	170.88	205.06
1	1.36	Магнезий	colorimetric method	мл	800.00	0.1360	108.80	MAGNESIUM, Xylyl Blue, Color	1001285	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1199	2x150 mL	35.97	95.92	115.10



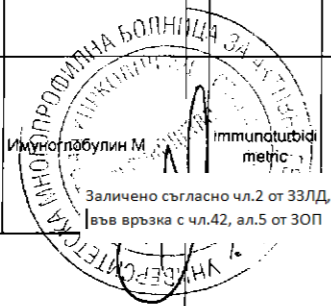
 Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

 във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

1	1.37	Хлориди	colorimetric method	мл	3480.00	0.0700	243.60	CHLORIDE, Thiocyanate-Hg, Color	1001360	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0699	2x150 mL	20.97	243.25	291.90
1	1.38	Цинк	colorimetric method	мл	55.00	1.1600	63.80	ZINC Colorimetric	1001350	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.1599	5x10 mL	57.99	63.79	76.55
1	1.39	Мед	colorimetric method	мл	53.00	0.8550	45.32	COPPER, Color	1001080	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8549	5x10 mL	42.74	45.31	54.37
1	1.40	Общ белтък	Biuret	мл	7000.00	0.0300	210.00	TOTAL PROTEINS, Biuret, Colorimetric	1001291	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0272	2x250 mL	13.6	190.40	228.48
1	1.41	Албумин	BCG	мл	7000.00	0.0300	210.00	ALBUMIN, BCG, Colorimetric	1001022	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0299	1x1000 mL	29.9	209.30	251.16
1	1.42	Белтък в ликвор и урина /количествен/ + калибратор	colorimetr. Pyrog.red	мл	2000.00	0.8700	1740.00	TOTAL PROTEINS, Red Pyrog, Id, Color	1001025	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8699	2x150 mL	8.97	1739.80	2087.76
1	1.43	С-реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	4000.00	1.2800	5120.00	CRP TURB, Turbidimetric	1107101L	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.2799	1x200 mL / 1x	321.25	5119.60	6143.52
1	1.44	С-реактивен протеин калибратор		мл	48.00	15.0000	720.00	CRP TURB CALIBRATOR	1107002	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	14.9999	1x1 mL	14.9999	720.00	863.99



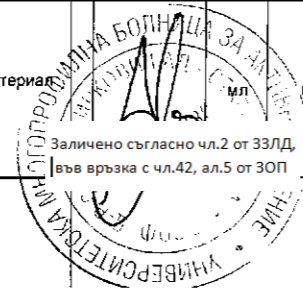
1	1.45	C-реактивен протеин контрол		мл	48.00	10.8000	518.40	CRP CONTROL	1102115	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	10.7999	4x1 mL	43.19	518.40	622.07
1	1.46	C-реактивен протеин-латекс		мл	200.00	0.8000	160.00	CRP LATEX	1300305	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 29 Януари 2013г.	0.7999	2x5 mL / 1x1	182.32	159.98	191.98
1	1.47	Високочувствителен C-реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	480.00	2.6500	1272.00	CRP ULTRA Turb latex	43134	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.6499	1x40 mL / 1x	137.79	1271.95	1526.3424
1	1.48	Високочувствителен C-реактивен протеин калибратор		мл	18.00	14.4000	259.20	ULTRA CRP CALIBRATOR	43035	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	13.9099	1x2 mL	27.81	250.38	300.45
1	1.49	Високочувствителен C-реактивен протеин контрол		мл	50.00	23.0000	1150.00	CRP ULTRA CONTROL	43036	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	22.2535	1x2 mL	44.5	1112.68	1335.21
1	1.50	Имуноглобулин А	immunoturbidimetric	мл	800.00	1.4000	1120.00	IMMUNOGLOBULIN A (IgA) immunoturbid.	1103014	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x	46.08	737.28	884.74
1	1.51	Имуноглобулин G	immunoturbidimetric	мл	800.00	1.4000	1120.00	IMMUNOGLOBULIN G (IgG) immunoturbid.	1103004	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x	46.08	737.28	884.74
1	1.52	Имуноглобулин М	immunoturbidimetric	мл	800.00	1.4000	1120.00	IMMUNOGLOBULIN M (IgM) immunoturbid.	1103024	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x	46.08	737.28	884.74



1	1.53	Калибратор Ig A,G,M		мл	20.00	45.0000	900.00	IMMUNOGLOBULIN CALIBRATOR	1102003	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	40.2695	1x2 mL	80.43	805.39	966.47
1	1.54	Контролен материал Ig A,G,M		мл	20.00	54.5000	1090.00	IMMUNOGLOBULIN CONTROL	1102004	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	35.7499	4x1mL	142.96	715.00	858.00
1	1.55	Микроалбумин	immunoturbidimetric	мл	2500.00	0.9000	2250.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CALIBRATOR	1107170	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8999	1x40 mL / 1x	45.89	2249.75	2699.70
1	1.56	Калибратор за микроалбумин		мл	30.00	3.2000	96.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CALIBRATOR	1107072	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	3.1999	1x1 mL	3.19	96.00	115.20
1	1.57	Контролен материал за микроалбумин		мл	42.00	4.5000	189.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CONTROL	1107073	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	4.4999	4x1 mL	8.99	189.00	226.79
1	1.58	Гликиран хемоглобин HbA1c	immunoturbidimetric	мл	1000.00	6.1000	6100.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CALIBRATOR	43100	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	6.0999	1x30 mL / 1x	239.99	6099.90	7319.88
1	1.59	Калибратор за гликиран хемоглобин		мл	20.00	75.0000	1500.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CALIBRATOR	43105	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	73.9999	4x0.5 mL	147.99	1480.00	1776.00
1	1.60	Контролен материал за гликиран хемоглобин		мл	20.00	56.0000	1120.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CONTROL	43106	Spinreact, Испания		Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	55.9999	4x0.5 mL	111.99	1120.00	1344.00



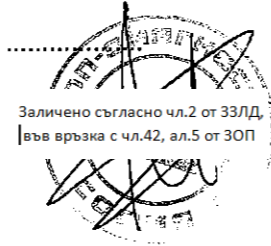
1	1.61	Лактат	мл	400.00	0.9500	380.00	LACTATE	1001330	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.9499	5x10 mL	47.49	379.96	455.95
1	1.62	Мультикалибратор за клинична химия/човешки произход/	мл	500.00	2.3000	1150.00	SPINROL™ CALIBRATOR	1002012	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x3 mL	27.59	1149.95	1379.94
1	1.63	Контролен серум - нормално ниво	мл	600.00	2.3000	1380.00	SPINROL™ NORMAL	1002120	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x5 mL	45.99	1379.94	1655.928
1	1.64	Контролен серум-патологично ниво	мл	600.00	2.3000	1380.00	SPINROL™ PATHOLOGICAL	1002210	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x5 mL	45.99	1379.94	1655.928
1	1.65	Ликвор контролен материал	мл	100.00	22.0000	2200.00	SPINROL™	1002121	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	21.9999	1x5 mL	109.99	2199.99	2639.988
1	1.66	Контрол урина количествен анализ	мл	200.00	4.5000	900.00	SPINROL™	1002121	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	4.4999	1x5 ml	22.49	899.98	1079.976
1	1.67	Амоняк	мл	120.00	1.0600	127.20	AMMONIA	1001410	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.0599	1x60 mL / 8x5	105.99	127.19	152.63
1	1.68	Контролен материал амоняк	мл	6.00	16.0000	96.00	AMMONIA Control	1002240	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	14.0951	4x2 mL	112.76	84.57	101.48



1	1.69	Калибратор амоняк	мл	4.00	3.5000	14.00	AMMONIA CALIBRATOR	01410 cal	Springreact, Испания	Топ- Диагностика ООД	Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springreact Испания изд. на 28 Януари 2013г.	3.4999	1x5.5 ml	19.24	14.00	16.80
ОБЩА СТОЙНОСТ НА ОБОСОВЕНА ПОЗИЦИЯ № 1														60208.76	72250.51	

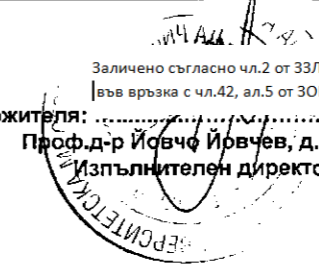
Гаранция за изпълнение 4% за обособена позиция №1:	2408.35
Обща стойност на договора без ДДС:	60208.76
ДДС:	12041.75
Обща стойност на договора с ДДС:	72250.51
Обща гаранция за изпълнение 4% от стойността на договора:	2408.35

За Изпълнителя:



За Възложителя:

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП
Проф. д-р Йовчо Йовчев, д.м
Изпълнителен директор



**ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА
ПОРЪЧКАТА ПО ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ /наименование и №/**

Обособена позиция № 1 - Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300

**„Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за
Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология за дейността на УМБАЛ
„Проф. Д-р Ст. Киркович” АД, гр.Стара Загора”.**

/изписва се пълния обекта на поръчка/

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

След като се запознахме с посочените в документацията за участие изисквания, свързани с изпълнение на доставките на стоките, предмет на поръчката, заявяваме следното:

1. Предлагаме да доставяме следните медицински изделия по обособена позиция **Обособена позиция № 1 - Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300,**

/посочва се номера и наименованието на обособената позиция/

с посочени: наименование/я на медицинското/ите изделие/я, съгласно техническата спецификация; метод, единична мярка, количество по план, Количество и/или брой в оферираната опаковка/, производител на медицинското/ите изделие/я и държава на производство/упълномощен представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ и неговото седалище; данни за вносителя на медицинското/ите изделие/я, когато участника не е вносител; идентификационен № и дата на ЕС сертификата за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган; идентификационен № и дата на Декларацията за съответствие на МИ; търговско наименование; каталожен номер; подробно описани в **Приложение №2А към предложението ни за изпълнение на поръчката. Посочените данни се попълват за обособените позиции и номенклатурите от позициите.**

2. Приемаме срокът за изпълнение на поръчката да е: 12 (дванадесет) месеца, считано от датата на сключване на договора изяснение на участника, като приемаме и опцията за изменение на сключения договор, съгласно чл. 116, т.1 от ЗОП, описана в раздел X. „Сключване на договор за възлагане на обществена поръчка”, т.1 от документацията за участие.

3. Приемаме да доставяме медицинските изделия, обект на поръчката в срок до 24 /двадесет и четири/ часа, след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, а при спешна заявка – при в спешни или неотложни случаи – до 6 часа от получаването ѝ.

4. Задължаваме се към датата на приемо-предавателния протокол, срокът на годност на изделията да бъде не по-малък от 75 % от указания върху опаковката.

5. Приемаме следния начин на плащане - отложено, в срок до 60 /шестдесет/ дни, след извършена доставка и издадена фактура и приемо-предавателен протокол.

6. Заявяваме, че предлаганите от нас консумативи и реактиви, са съвместими с апарата, за който се предлагат

Банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:
Банка Райфайзен банк България, клон 6,
IBAN BG50RZBB91551060262813,
BIC RZBBBGSE.

Прилагаме:

1. Документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на

територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

2. Оторозационно писмо от производителя, че участникът може да предлага изделията му в държавите – членки на европейския съюз или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство

3. Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или негов упълномощен представител – заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език;

4. Документ - сертификат на производителя за нанесена „СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ

5. Инструкция за употреба на предлаганите медицински изделия на български език/ за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител/.

Приложение № 2А към Предложението ни за изпълнение на поръчката на хартиен и магнитен носител – CD само за съответната/съответните обособени позиции, за които се отнася.

Забележка: При изготвяне на техническото си предложение, участниците следва да имат предвид следното:

- За реактивите за сектор Клинична химия, по обособена позиция от № 1, участникът следва да посочи вида на предлагания реактив /течен или лиофилизиран/ в графа търговско наименование.

По обособена позиция № 1 – номенклатура от 1.62 - мултикалибратор да бъде от човешки произход и да съдържа следните показатели :

Ензими: АСАТ, АЛАТ, амилаза, креатинкиназа, креатинкиназа – МВ, лактатдеhidрогеназа, алкална фосфатаза, холинестераза, кисела фосфатаза, липаза, гамаглутамилтрансфераза.

Белтъци: общ белтък, албумин, имуноглобулини А, G, М.

Липиди: общ холестерол, триглицериди.

Субстрати: общ билирубин, директен билирубин, креатинин, глюкоза, урея, пикочна киселина, лактат.

Електролити: калций, хлориди, магнезий, фосфор, натрий, калий, желязо, ~~тотален желязосвързващ капацитет.~~

~~Реактивите за обособена позиция от № 1 да са предназначени за работа с клинично-химичен анализатор MINDRAY BS 300.~~

- За реактивите, на които са посочени методи, следва задължително да бъдат спазени.

- За цялата обособена позиция № 14 всички реактиви да са баркодирани за модела на апарата Beckman Coulter AU 480.

- Предлаганите консумативи и реактиви да са съвместими с апарата, за който се предлагат.

По обособена позиция № 1 – номенклатура от 1.63 до 1.64 вкл. – участникът следва да заяви в предложението си за изпълнение на поръчката, че контролните серуми да бъдат от човешки произход и да съдържат следните показатели :

Ензими: АСАТ, АЛАТ, амилаза, креатинкиназа, креатинкиназа – МВ, лактатдеhidрогеназа, алкална фосфатаза, холинестераза, кисела фосфатаза, липаза, гамаглутамилтрансфераза.

Белтъци: общ белтък, албумин, имуноглобулини А, G, М.

Липиди: общ холестерол, триглицериди, HDL холестерол, LDL холестерол.

Субстрати: ~~общ билирубин, директен билирубин, креатинин, глюкоза, урея, пикочна киселина, лактат.~~

Електролити: калций, хлориди, магнезий, фосфор, натрий, калий, желязо, ~~тотален желязосвързващ капацитет.~~

- Реактивите за обособени позиции от № 1 да са предвидени за работа с клинично-химичен анализатор MINDRAY BS 300.

- За реактивите, на които са посочени методи, следва задължително да бъдат спазени.

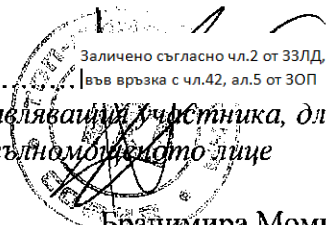
- Предлаганите консумативи и реактиви да са съвместими с апарата, за който се предлагат.

- **По обособена позиция № 1 - за номенклатура № 1.66** - участникът следва да заяви в предложението си за изпълнение на поръчката, че контролния материал да включва глюкоза, урея, креатинин, амилаза, пикочна киселина, калции, фосфор, магнезии, натрий, калий, хлориди, микроалбумин, белтък.

- **По обособена позиция № 1 - за номенклатура № 1.65** – участникът следва да заяви в предложението си за изпълнение на поръчката, че контролния материал да съдържа глюкоза, хлориди, белтък, калий, натрий.

Дата: 28.05.2018

Подпис:
Име и фамилия на представляващия участника, длъжност/
или на упълномощеното лице



Бранимира Момчилова
Управител

**ПРИЛОЖЕНИЕ №2А към Предложение за изпълнение на поръчката
за открита процедура с предмет: „Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи,
необходими за Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология
за дейността на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр.Стара Загора“.**

№ на обособената позиция	№ наomenclatura	НАИМЕНОВАНИЕ	МЕТОД	Единична мярка	Количество по план	Търговско наименование	Кат. №	Фирма производител и държава на производство	Упълномощен представител	Данни за вносителя на мед.изделие, когато участника не е вносител	Идентификационен номер и дата на ЕС сертификата за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е	Идентификационен номер и дата на декларацията за съответствието на МИ
1	2	3	4	5	6	7	8	10	11	12	13	14
1		Обособена										
1		Реактиви за биохимичен										
1	1.1	Аспартатаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	AST IFCC. - UV.	1001162	Spinreact,Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.2	Аланинаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	ALT IFCC	1001172	Spinreact,Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.

1	1.3	Креатин киназа	kinetic, uv test, IFCC	мл	6000.00	СК-NAC. Kineti	1001050	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.4	Креатин киназа -MB	kinetic, uv test, IFCC	мл	3200.00	СК-MB . K	1001055	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.5	Калибратор за СК и СК-MB		мл	30.00	TROL "H" CALIBRA	1002012	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.6	Контролен материал СК и СКMB		мл	48.00	NAC / СК-MB CONT	1002260	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.7	Амилаза	Етилиден-G7PNP	мл	3600.00	AMY	41201	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.8	Амилаза	GNP G3	мл	3600.00	AMYLAZE CNP ADP AMP. IFCC.	41202	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.9	Алкална фосфатаза	kinrtic test opt.AMP	мл	4200.00	Kinetic	41246	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие
1	1.10	GGT	kineticcolori metric test	мл	3600.00	g-GT	1001187	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.11	ЛДХ-П/лактат дехидрогеназа/	kinetic, uv test	мл	5200.00	LDH, DGKC. Kinetic	1001260	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.12	Липаза	turbidimetri c method	мл	100.00	LIP	1001275	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.13	Кисела фосфатаза	coloritmeri c method	мл	100.00	ACP. Colorimetri	1001122	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.14	Глюкозо 6 фосфат дехидрогеназа	UV ензимен	мл	50.00	G-6-PDH, Enzymatic	1001420	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.15	Холинестераза	butyrylholin substr.	мл	300.00	СHE B.tyrylthioch	1001100	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.16	Глюкоза(хексокиназа ен метод)	Hexokinase	мл	1000.00	GLUCOSE . Hexok	1001201	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания
1	1.17	Глюкоза	GOD - PAP	мл	16000.00	GLUCOSE -TR.	1001191	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.18	Креатинин	Jaffe,colori metric	мл	15000.00	GININE . Jaffé. Color	1001113	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.

1	1.19	Урея	kinetic, uv test	мл	15000.00	UREA	1001333	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.20	Пикочна киселина	URICASE-PAP	мл	3600.00	URIC ACID.	1001013	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.21	Общ билирубин	colorimetric diazo method, DPD	мл	6900.00	RUBIN Total. Colorim	1001042	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.22	Директен билирубин	colorimetric diazo method, DPD, DCA	мл	6900.00	UBIN Direct. Colorim	1001043	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.23	Холестерол	CHOD - PAP	мл	6000.00	OLESTEROL. CHOD	1001093	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.

1	1.24	HDL холестерол директен м-д	direct HDL method	мл	2400.00	HDLc -D. Direct	1001098	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.25	HDL холестерол - преципит. метод	CHOD - PAP	мл	320.00	c -P. Precipitating Me	1001095	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.26	Калибратор за HDL		мл	15.00	HDL CALIBRA	33903H	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.27	LDL холестерол директен м-д	direct LDL method	мл	2400.00	LDLc -D. Direct	41023	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.28	Калибратор за LDL		мл	15.00	LDL CALIBRA	33903L	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.29	Триглицериди	GPO- PAP method	мл	6000.00	TRIGLYCERIDES. G	1001314	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.30	Контролен материал липиди		мл	50.00	LIPIDIC CONT	1002480	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.31	Желязо	Ferrozine, F erene	мл	2000.00	IRON -FZ. Ferro	1001247	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.32	UIBC	Ferene	мл	2000.00	UIBC. Ferro	1.4E+07	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.33	TIBC /Тотален желязосвързващ капацитет/		мл	800.00	TIBC	1001241	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.34	Калций	CPC method	мл	3600.00	CALCIUM.	1001060	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.35	Фосфор	photometric uv	мл	2400.00	PHOSPHORUS. UV	1001155	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.36	Магнезий	colorimetric method	мл	800.00	MAGNESIUM. Co	1001285	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.37	Хлориди	colorimetric method	мл	3480.00	CHLORIDE. Colc	1001360	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.38	Цинк	colorimetric method	мл	55.00	ZINC. C	1001350	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.39	Мед	colorimetric method	мл	53.00						Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.40	Общ белтък	Biuret	мл	7000.00						Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.41	Албумин	BCG	мл	7000.00						Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.42	Белтък в ликвор и урина /количествен/ + калибратор	colorimetr. Pyrog.red	мл	2000.00						Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.43	С-реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	4000.00						Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.44	С -реактивен протеин калибратор		мл	48.00	CRP TURBI C	1107002	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.45	С -реактивен протеин контрол		мл	48.00	C	1102115	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.46	С -реактивен протеин-латекс		мл	200.00	CRP LATEX.	1200305	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.47	Високочувствителен С - реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	480.00	CRP U	43134	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.48	Високочувствителен С - реактивен протеин калибратор		мл	18.00	CRP ULTRA CA	43035	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.

1	1.49	Високочувствителен С - реактивен протеин контрол		мл	50.00	CRP ULTR	43036	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.50	Имуноглобулин А	immunoturbidimetric	мл	800.00	LOBULIN A (IgA). In	1103014	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.51	Имуноглобулин G	immunoturbidimetric	мл	800.00	LOBULIN G (IgG). In	1103004	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.52	Имуноглобулин М	immunoturbidimetric	мл	800.00	LOBULIN M (IgM). In	1103024	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.53	Калибратор Ig A,G,M		мл	20.00	UNOGLOBULIN CA	1102003	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

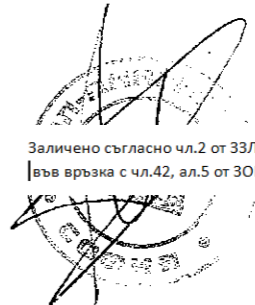
1	1.54	Контролен материал Ig A,G,M		мл	20.00	MMUNOGLOBULIN 1102004	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.55	Микроалбумин	immunoturbidimetric	мл	2500.00	mALB TUR 1107170	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.56	Калибратор за микроалбумин		мл	30.00	mALB TURBI C 1107072	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.57	Контролен материал за микроалбумин		мл	42.00	mALB TUR 1107073	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.
1	1.58	Гликиран хемоглобин HbA1c	immunoturbidimetric	мл	1000.00	HbA1c-d. Glycate 43100	Spinreact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.

1	1.59	Калибратор за гликиран хемоглобин		мл	20.00	HbA1c -d CALIBRATOR	43105	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.60	Контролен материал за гликиран хемоглобин		мл	20.00	HbA1c -d CONTROL	43106	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.61	Лактат		мл	400.00	LACTATE.	1001330	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.62	Мултикалибратор за клинична химия/човешки произход/		мл	500.00	SPINROL "H" CALIBRATOR	1002012	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.63	Контролен серум - нормално ниво		мл	600.00	SPINROL "H" NORMAL	1002120	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.64	Контролен серум-патологично ниво	мл	600.00	SPINTROL "U" PATHOLOGICAL	1002210	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.65	Ликвор контролен материал	мл	100.00	SPINTROL "L"	1002121	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.66	Контрол урина количествен анализ	мл	200.00	SPINTROL "U"	1002121	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.67	Амоняк	мл	120.00	AMMONIA	1001410	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
1	1.68	Контролен материал амоняк	мл	6.00	AMMONIA Control	1002240	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.

1	1.69	Калибратор амоняк	мл	4.00	AMMONIA CALIBRATOR	01410 cal	Spinreact, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и CE марка от производителя Spinreact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.
---	------	-------------------	----	------	-----------------------	-----------	--------------------	---------------------	---

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП



ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Представено в оферта на „Топ – Диагностика” ООД,

със седалище и адрес на управление: гр. София 1407 , ул. Любата № 4-6

с адрес за кореспонденция при провеждане на процедурата: гр.София 1408, бул.Витоша № 188,

тел.: 02 958 64 93, факс: 02 958 65 02, e-mail адрес: info@topdia.eu

/изписват се всички индивидуализиращи участника данни/

Подадена за участие в откритата процедура „Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология за дейността на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович” АД, гр.Стара Загора”.

Обособена позиция № 1 - Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300

/ако оферта се подава само за обособена позиция се посочва наименованието и номера на обособената позиция/

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

За предложеното/ите от нас медицинско/и изделие/я в Приложение № 2а към техническото ни предложение, предлагаме следните цени, без ДДС, посочени в **Приложение № 3А** към настоящото ценово предложение на хартия и магнитен носител, ~~съгласно указанията за попълване на предлаганата цена, включваща всички разходи по изпълнение на обекта на поръчката, при условия на доставка до склада на Възложителя.~~

Посочили сме единичните цени на всяка номенклатура в обособена позиция и общата стойност на обособената позиция.

Предлаганата от нас обща стойност на обособена позиция е 60 208.76 лева без вкл. ДДС /шестдесет хиляди двеста и осем лева и седемдесет и шест ст./

Приложение: Приложение № 3а към ценовото предложение.

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

Подпис и печат:
Бранимира Момчилова-Управител

(Име и фамилия, длъжност на управляващия дружеството на участника
Или упълномощеното лице)

„Доставка на лабораторни реактиви, химикали и консумативи, необходими за Клинична лаборатория и лаборатория по Микробиология за дейността на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр.Стара Загора“.

№ на обособената позиция	№ на номенклатура	НАИМЕНОВАНИЕ	МЕТОД	Единица на мярка	Количество по план	Търговско наименование	Кат. №	Фирма-производител и държава на производство	Упълномощен представител по см.чл.10, ал.2 от ЗМН и неговото осъществяване /когато е приложимо/	Данни за носителя на медицински изделия, когато съществат и се вписват	Идентификационен номер и дата на ЕС сертификата за опознаване	Идентификационен номер и дата на декларацията за съответствие на МИ	Единична цена в мярката в мъл.лв.	Количество и/или брой в опаковката/пакети за се за обособените позиции и наименованията от таблицата	Цена на опаковката	Стойност к.б*к14
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
Обособена позиция № 1																
Реактиви за биохимичен анализатор MINDRAY BS300																
1	1.1	Аспаратаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	AST, IFCC - UV	1001162	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0539	10x50 mL	28.95	646.80
1	1.2	Аланинаминотрансфераза	kinetic, uv test, IFCC	мл	12000.00	ALT, IFCC - UV	1001172	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0539	10x50 mL	28.95	646.80
1	1.3	Креатинини аза	kinetic, uv test, IFCC	мл	6000.00	CK-MAS, Kinetic-UV	1001050	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.3091	20x2.5 mL	15.45	1854.60
1	1.4	Креатинини аза-МВ	kinetic, uv test, IFCC	мл	3200.00	CK-MB, Kinetic	1001055	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.7698	19x2.5 mL	36.57	2463.68
1	1.5	Калибратор за СК и СК-МВ		мл	30.00	SPN1100, 10 CALIBRATOR	1002012	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	5.9222	4x3 mL	79.46	198.67
1	1.6	Контролен материал СК и СКМВ		мл	48.00	CK-NAC, CK-MB CONTROL	1002260	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	5.8998	4x2 mL	45.59	273.59
1	1.7	Амилаза	Епилиден-G7PNP	мл	3600.00	AMYLAZE	41201	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.2449	20x2 mL	9.79	881.64
1	1.8	Амилаза	GNP G3	мл	3600.00	AMYLAZE-LQ, CNPG3	41202	Springeact, Испания		Топ-Диагностика ООД		Декларация за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.6299	2x60 mL	75.59	2267.64

1	1.9	Алкална фосфатаза	kinetic test opt.LAMP buffer	мл	4200.00		ALP-QUAM.P.FCC. Kinetic	41246	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.0849	1x240 mL / 1x80 mL	25.47	356.58	
1	1.10	GGT	kineticolorimetric test	мл	3600.00		g-GT	1001187	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.1079	10x50 mL	53.95	388.44	
1	1.11	ЛДХ-Глактат дехидрогеназа	kinetic, uv test	мл	5200.00		LDH-LAKS. Kinetic - UV.	1001260	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.1079	20x3 mL	6.47	561.08	
1	1.12	Липаза	turbidimetric method	мл	100.00		LIPASE-LQ	1001275	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	1.4999	4x10 mL / 1x8 mL	71.99	149.99	
1	1.13	Кисела фосфатаза	colorimetric method	мл	100.00		ACP-KINetic - Colorimetric	1001122	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.7346	10x15 mL	110.19	73.46	
1	1.14	Глюкозо 6 фосфат дехидрогеназа	UV ензимен	мл	50.00		G6P-UV. Enzymatic - UV.	1001420	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	1.4321	1x100 mL / 1x2 mL	146.07	71.61	
1	1.15	Холинестераза	butyrolin substr.	мл	300.00		CHES. Butyrolin	1001100	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.4995	20x3 mL	29.95	149.94	
1	1.16	Глюкоза(хексокиназен метод)	Hexokinase	мл	1000.00		HEX-KINase. Hexokinase	1001201	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.1898	10x50 mL		94.90	189.80
1	1.17	Глюкоза	GOD - PAP	мл	16000.00		GOD-PAP. GOD-PAP	1001191	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.0275	4x250 mL		27.50	440.00
1	1.18	Креатинин	Jaffe,colorimetric	мл	15000.00		CREATININ. Jaffe. Colorimetric	1001113	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.0372	4x250 mL		37.20	558.00
1	1.19	Урея	kinetic, uv test	мл	16000.00		UREA -UV.	1001333	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.0497	16x50 mL	24.85		745.50

1	1.20	Пикочна киселина	URICASE-PAP	мл	3600.00	URICASE-PAP (Uricase-PAP)	1001013	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0745	4x250 mL	74.50	168.30
1	1.21	Общ Билирубин	colorimetric diazo method, DPD	мл	6900.00	BILIRUBIN Total Colorimetric	1001042	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0688	2x150 mL	20.64	174.72
1	1.22	Директен билирубин	colorimetric diazo method, DPD, DCA	мл	6900.00	BILIRUBIN Direct Colorimetric	1001043	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0493	2x150 mL	24.03	340.17
1	1.23	Холестерол	CHOD - PAP	мл	6000.00	CHOLESTEROL CHOD-POD	1001093	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0552	4x250 mL	55.20	331.30
1	1.24	HDL холестерол директен м-д	direct HDL method	мл	2400.00	HDL-C Direct	1001098	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.6199	1x240 mL / 1x80	262.37	1967.76
1	1.25	HDL холестерол - преципит. метод	CHOD - PAP	мл	320.00	HDL-C Precipitating Method	1001095	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.3448	4x5 mL	6.89	110.37
1	1.26	Калибратор за HDL		мл	15.00	HDL CALIBRATOR	1390311	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9999	4x1 mL	7.99	30.00
1	1.27	LDL холестерол директен м-д	direct LDL method	мл	2400.00	LDL-C Direct	41023	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.0499	1x30 mL / 1x10 mL	41.99	2519.76
1	1.28	Калибратор за LDL		мл	15.00	LDL CALIBRATOR	1390311	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9999	4x1 mL	7.99	30.00
1	1.29	Триглицериди	GPO- PAP method	мл	6000.00	TRIGLYCERIDES GPO-POD	1001114	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1388	4x250 mL	138.6	831.60
1	1.30	Контролен материал липиди		мл	50.00	LIPIDS CONTROL	1002480	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.4799	4x1 mL	9.91	124.00

1	1.31	Желязо	Ferrozine, Ferene	мл	2000.00	IRON - FZ, Ferrozine	1001247	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1299	4x50 mL	25.98	259.80
1	1.32	УИВС	Ferene	мл	2000.00	UIBC, Ferene	14180280	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9099	4x27 mL / 4x5 mL	255.92	3819.80
1	1.33	ТВС (Тотален желязо свързващ капацитет)		мл	800.00	TIBC	1001241	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.9099	1x110 mL	210.08	1527.92
1	1.34	Калций	CPC method	мл	3800.00	CALCIUM - Colorimetric	1001060	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0449	2x150 mL	13.47	161.64
1	1.35	Фосфор	photometric uv	мл	2400.00	PHOSPHORUS - Photometric, UV	1001155	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0712	2x150 mL	21.38	170.88
1	1.36	Магнесий	colorimetric method	мл	800.00	MAGNESIUM - Colorimetric	1001285	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.1199	2x150 mL	35.97	95.92
1	1.37	Хлориди	colorimetric method	мл	3480.00	CHLORIDE - Colorimetric	1001340	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0699	2x150 mL	20.97	243.25
1	1.38	Цинк	colorimetric method	мл	55.00	ZINC - Colorimetric	1001350	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	1.1599	5x10 mL	57.99	63.79
1	1.39	Мед	colorimetric method	мл	53.00	COPPER - Color	1001080	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8549	5x10 mL	42.74	45.31
1	1.40	Общ белтък	Biuret	мл	7000.00	TOPIAL PROCESS Biuret, Colorimetric	1001291	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0272	2x250 mL		190.40
1	1.41	Албумин	BCG	мл	7000.00	ALBUMIN BCG, Colorimetric	1001022	Springeast, Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast, Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.0299	1x1000 mL	29.90	209.30

1	1.42	Белтък в ливор и урина /количествен/ + калибратор	colorimetr. Pyrog.ted	мл	2000.00	TOP AL PROBE NS Sol Pyrogallol. Cobin	1001025	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.6699	2x150 mL	6.97	1739.80
1	1.43	C-реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	4000.00	CRP TURBID	11071011	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	1.2799	1x200 mL / 1x50 mL	321.25	5119.60
1	1.44	C-реактивен протеин калибратор		мл	48.00	CRP URIN CALIBRATOR	1107002	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	14.9999	1x1 mL	14.9999	720.00
1	1.45	C-реактивен протеин контрол		мл	48.00	CRP CONTROL	1102115	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	10.7999	4x1 mL	43.19	518.40
1	1.46	C-реактивен протеин-латекс		мл	200.00	CRP LATEX	1200385	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.7999	2x5 mL / 1x1 mL /	182.32	159.98
1	1.47	Високочувствителен C - реактивен протеин	immunoturbidimetric	мл	480.00	CRP H.TKA Turbidimet	4113	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	2.8499	1x40 mL / 1x10 mL	137.79	1271.95
1	1.48	Високочувствителен C - реактивен протеин калибратор		мл	18.00	CRP URIN CALIBRATOR	43835	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	13.9099	1x2 mL	27.81	250.38
1	1.49	Високочувствителен C - реактивен протеин контрол		мл	50.00	CRP ULTRA CONTROL	41036	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	22.2535	1x2 mL		1112.68
1	1.50	Имуноглобулин А	immunoturbidimetric	мл	800.00	IMMUNOGLOBULIN (A) Immunoturbid	1103014	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x10 mL	46.08	737.28
1	1.51	Имуноглобулин G	immunoturbidimetric	мл	800.00	IMMUNOGLOBULIN (G) Immunoturbid	1103004	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x10 mL	46.08	737.28
1	1.52	Имуноглобулин М	immunoturbidimetric	мл	800.00	IMMUNOGLOBULIN (M) Immunoturbid	1103024	Springeact,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeact,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	0.9216	1x40 mL / 1x10 mL	46.08	737.28

1	1.53	Калибратор Ig A,G,M		мл	20.00	IMMUNOGLOBULIN CALIBRATOR	1102063	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast Испания изд. на 28 Януари 2013г.	40 2685	1x2 mL	80.43	805.39
1	1.54	Контролен материал Ig A,G,M		мл	20.00	IMMUNOGLOBULIN CONTROL	1102004	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast Испания изд. на 28 Януари 2013г.	35 7499	4x1 mL	142.96	715.00
1	1.55	Микроалбумин	immunoturbidimetric	мл	2500.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC	1107170	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.8999	1x40 mL / 1x10 mL	45.89	2249.75
1	1.56	Калибратор за микроалбумин		мл	30.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CALIBRATOR	1107092	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	3.1999	1x1 mL	3.19	96.00
1	1.57	Контролен материал за микроалбумин		мл	42.00	IMMUNOTURBIDIMETRIC CONTROL	1107073	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	4.4999	4x1 mL	6.99	189.00
1	1.58	Гликиран хемоглобин HbA1c	immunoturbidimetric	мл	1000.00	GLYCATED HEMOGLOBIN	41109	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	6 0999	1x30 mL / 1x10 mL	239.99	6099.90
1	1.59	Калибратор за гликиран хемоглобин		мл	20.00	GLYCATED HEMOGLOBIN CALIBRATOR	41105	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	73.9999	4x0.5 mL	147.99	1498.00
1	1.60	Контролен материал за гликиран хемоглобин		мл	20.00	GLYCATED HEMOGLOBIN CONTROL	41106	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	55 9999	4x0.5 mL	111.99	1120.00
1	1.61	Лактат		мл	400.00	LACTATE	1001340	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast Испания изд. на 28 Януари 2013г.	0.9499	5x10 mL	47.49	379.96
1	1.62	Мультикалибратор за клинична химия/ловешки производ		мл	500.00	SPINCHIMOLIG CALIBRATOR	1002812	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x3 mL	27.59	1149.95
1	1.63	Контролен серум - нормално ниво		мл	600.00	SPINCHIMOLIG NORMAL	1002120	Springeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springeast,Испания изд. на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x5 mL	45.99	1379.94

1	1.64	Контролен серум-патологично ниво	мл	600.00	SERUM CONTROL PATHOLOGICAL	1002210	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	2.2999	4x5 mL	45.99	1379.94
1	1.65	Ликвор контролен материал	мл	100.00	LIQUOR CONTROL	1002121	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	21.9999	1x5 mL	109.99	2199.99
1	1.66	Контрол урина количествен анализ	мл	200.00	URINE CONTROL	1002121	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	4.4999	1x5 ml	22.49	899.98
1	1.67	Амоняк	мл	120.00	AMMONIA	1001410	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	1.0599	1x60 mL / 8x5 mL	105.99	127.19
1	1.68	Контролен материал амоняк	мл	8.00	AMMONIA Control	1002210	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	14.0951	4x2 mL	112.76	84.57
1	1.69	Калибратор амоняк	мл	4.00	AMMONIA CALIBRATOR	1001410 cal	Springaeast,Испания	Топ-Диагностика ООД	Декларации за съответствие съгласно Директива 98/79/ЕС и СЕ марка от производителя Springaeast,Испания изд.на 28 Януари 2013г.	3.4999	1x5.5 ml	19.24	14.00
1	ОБЩА СТОЙНОСТ НА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 1												60208.76

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП