

ПРОТОКОЛ № 3/09.07.2018г.
по чл. 54, ал. 7 от ППЗОП
за констатации на комисията

Днес, на 09.07.2018 год. в 11:00 часа, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане 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”, назначена със Заповед № РД-10-423/05.06.2018 год., в следния състав:

Председател:

1. д-р Живко Желязков – Зам. - Директор „Медицински дейности”

Членове:

2. д-р Красимира Нанчева-Колева – Началник „Клинична лаборатория”

3. Проф. д-р Грозданка Лазарова – Началник „Лаборатория по Микробиология”

4. Адв. Татяна Кекевска

5. Мима Колева – химик

Резервни членове:

1. адв. Христо Панайотов

2. д-р Стоянка Танева – Вр.И.Д. Началник „Клинична лаборатория – направление спешни изследвания”

3. д-р Пламена Георгиева – ординатор

4. Радостина Христова- медицински лаборант – отговорник

проведе своето трето заседание.

Поради отсъствие на Проф. д-р Грозданка Лазарова, същата бе заменена на резервния член д-р Пламена Георгиева.

I. Председателят на комисията докладва, че до 06.07.2018г. в деловодството на лечебното заведение са постъпили четири плика с документи от участниците:

- „ЕЛТА 90М“ ООД
- „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД
- „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД
- „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД

Комисията пристъпи към отваряне на постъпилите документи по реда им на постъпване.

1. Разгледаха се документите на участника **„ЕЛТА 90М“ ООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с Вх.№ПД-03-150/02.07.2018г., съдържащи еЕЕДОП на оптичен носител, подписан с ел. подпис от управителя Теодор Иванов Замфиров и от съдружниците Христо Здравков Христов, Тодор Неделчев Тодоров, Радостин Щерев Радев, Зорница Минчева Петрова и Маринела Радева Иванова, задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 и чл.55, ал.3 от ЗОП.

Комисията приема, че участникът **„ЕЛТА 90М“ ООД** е изпълнил указанията на Възложителя, дадени в Протокол 2/18.06.2018г. и отговаря на изискванията на възложителя за лично състояние и критерии за подбор, поставени от възложителя.

Комисията допуска до по-нататъшно участие в процедурата участника **„ЕЛТА 90М“ ООД**.

2. Разгледаха се документите на участника **„ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с Вх.№ ПД-03-151/03.07.2018г. В плика се намери диск с надпис „еЕЕДОП-К.Константинова и Д. Георгиев, „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД“. На диска са записани два еЕЕДОП-а в PDF формат всеки подписан поотделно от Димитър Георгиев и Кина Константинова, задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал.3 от ЗОП.

Комисията приема, че участникът **„ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД** е изпълнил указанията на Възложителя, дадени в Протокол 2/18.06.2018г. и отговаря на изискванията на възложителя за лично състояние и критерии за подбор, поставени от възложителя.

Комисията допуска до по-нататъшно участие в процедурата участника **„ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД**.

3. Разгледаха се документите на участника **„ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с Вх.№ ПД-03-152/03.07.2018г. В плика се съдържа „Декларация по чл. 40, ал. 1, т. 1 и т. 3 ППЗОП за лицата, които могат да влияят върху дейността на дружеството“.

Управителят на „Перфект Медика“ ООД Александър Стефанов Недялков декларира, че:

- съдружниците Гергана Бенчева Декова и Елена Бенчева Декова – Недялкова не притежават електронни подписи;

- съдружниците Гергана Бенчева Декова и Елена Бенчева Декова – Недялкова не се явяват лица по чл.40, ал.1, т.3 от ППЗОП, тъй като с притежаваните от тях общо 8% дружествени дялове не са в позиция да влияят върху дейността на предприятието по начин, еквивалентен на този, валиден за Управителя на „Перфект Медика“ ООД – Александър Недялков и мажоритарния собственик Бенчо Деков (притежател на 92% от дружествените дялове);

- допълнително представеният от дружеството ЕЕДОП на 15.06.2018г е надлежно подписан с ел.подписи на всички лица по смисъла на чл. 40, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ППЗОП - Александър Недялков и Бенчо Деков.

Комисията допуска до по-нататъшно участие в процедурата участника **„ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД**, като участник, който отговаря на

изискванията на възложителя за лично състояние и критерии за подбор, поставени от възложителя

4. Разгледаха се документите на участника **„ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД**, постъпили в деловодството на лечебното заведение с Вх.№ ПД-03-158/06.07.2018г. В плика се съдържа еЕЕДОП на магнитен носител и ЕЕДОП разпечатан на хартиен носител, подписан от съдружника Павел Русев, задължено лице по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП.

Комисията приема, че участникът **„ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД** е изпълнил указанията на Възложителя, дадени в Протокол 2/18.06.2018г. и отговаря на изискванията на възложителя за лично състояние и критерии за подбор, поставени от възложителя.

Комисията допуска до по-нататъшно участие в процедурата участника **„ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД**.

Работата на комисията приключи на 09.07.2018г.

II. На 11.07.2018г., в закрито заседание, комисията продължи своята работа по разглеждане на техническите предложени на участниците по реда на постъпване на офертите им.

Комисията установи следното:

1. Участникът **„МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 18 „Реактиви и консумативи за кръвногазов анализатор“:

- Номенклатура № 18.1 - “RAPID Point 350 REAG MODUL”.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 18 участникът е представил Приложение №2 и Приложение №2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за липсата на свързаност с друг участник (Образец №3); Декларация за конфиденциалност за информацията, съдържаща се в СЕ декларацията за съответствие от производителя, Каталог от производителя и Оторизационно писмо от производителя (Образец № 4); Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл.3, т.8 и чл.4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС (Образец № 5); Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП(Образец № 5А); Нотариално заверено пълномощно на управителя на „Марвена Диагностика“ Надя Евстатиева Драгоева, с което упълномощава Силвия Кирова да представя „Марвена Диагностика“ ЕООД в процедури по ЗОП; Предложение за изпълнение на поръчката (Приложение № 2); Декларация от производителя, с която оторизира дружеството „Марвена Диагностика“; Декларация за съответствие от производителя; Каталог на реактиви и консумативи за кръвно-газови анализатори; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидност на офертата.

2. Участникът „АКВАХИМ” АД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

2.1. обособена позиция № 14 – “Реактиви и консумативи за биохимичен анализатор Beckman Coulter AU480”:

- номенклатура 14.1 - ASAT/IFCC
- номенклатура 14.2 -ALAT/IFCC
- номенклатура 14.3 -ALP-IFCC
- номенклатура 14.4 -СК- NAC /IFCC
- номенклатура 14.5 - СК-MB
- номенклатура 14.6 -СК-MB calibrator,6x1
- номенклатура 14.7-СК-MB control Lev 1 (9x 2 ml)
- номенклатура 14.8- СК-MB control Lev 2 (9x 2 ml)
- номенклатура 14.9 -LDH -SCE P-L
- номенклатура 14.10 -Lipase
- номенклатура 14.11- GGT- SZASZ
- номенклатура 14.12 -AMS/PNPG3-IFCC
- номенклатура 14.13 -αAmylase (IFCC - EPS)
- номенклатура 14.14 - Glucose/Hexokinase
- номенклатура 14.15-Urea/Urease-UV-GLDH
- номенклатура 14.16-Uric Acid/Urikase-PAP
- номенклатура 14.17- Bilirubin-Total
- номенклатура 14.18- Bilirubin-Direct
- номенклатура 14.19- Creatinin-Kinetic Jaffe
- номенклатура 14.20- Cholesterol /CHOD/PAP
- номенклатура 14.21 - Triglycerides/ GPO/ PAP
- номенклатура 14.22- LDL Cholesterol direct
- номенклатура 14.23- HDL Cholesterol Direct
- номенклатура 14.24-HDL/LDL Cholesterol Control Serum, в оп. 3 x 5 control normal + 3 x 5 ml control abnormal
- номенклатура 14.25- HDL Cholesterol calibrator
- номенклатура 14.26- LDL- Cholesterol calibrator
- Номенклатура 14.27- Calcium Aresenazo
- Номенклатура 14.28- Calcium (o-CRESOLPHTALEIN)
- Номенклатура 14.29- In Phosphate/UV phosmol
- Номенклатура 14.30- Iron
- Номенклатура 14.31- UIBC
- номенклатура 14.32- Magnesium
- номенклатура 14.33- Albumin (Bromocresol Green)
- номенклатура 14.34- Total Protein Biuret
- номенклатура 14.35- hsCRP reagent
- номенклатура 14.36 - hsCRP control serum level 1 и 2 /2x3ml/
- номенклатура 14.37- hsCRPLatex calibrator highly Sensitive 5 point
- Номенклатура 14.38- HbA1C- реактив и калибратор
- Номенклатура 14.39- HbA1C control control.1/control 2, reconstit. Fluid
- Номенклатура 14.40- HbA1C- денатурант, в оп. от 1000 ml
- номенклатура 14.41- Immunoglobulin A
- номенклатура 14.42- Immunoglobulin G
- номенклатура 14.43- Immunoglobulin M
- номенклатура 14.44- C3
- номенклатура 14.45- C4
- номенклатура 14.46- RF Latex
- номенклатура 14.47- RF Latex calibrator
- номенклатура 14.48- Control serum level 1 normal, в оп. 20 флакона x 5 ml
- Номенклатура 14.49- Control serum level 2 abnormal, в оп. 20 флакона x 5 ml
- номенклатура 14.50- System Serum Calibrator (20x5 ml)
- Номенклатура 14.51- Serum Protein Multi Calibrator lev 1
- Номенклатура 14.52- Serum Protein Multi Calibrator lev 2
- Номенклатура 14.53- Control serum за индивидуални белтъци / ITA 1/
- Номенклатура 14.54- Control serum за индивидуални белтъци / ITA 2/
- Номенклатура 14.55- Control serum за индивидуални белтъци / ITA 3/
- Номенклатура 14.56- Urine calibrator, в оп. 6 флакона x 8 ml
- Номенклатура 14.57- LiquichekURINEChemistry control / 2levels x 10 ml

- Номенклатура 14.58- URINARY/CSF Proteinn + calibrator
- Номенклатура 14.59- Microalbumin reagent
- Номенклатура 14.60- Microalbumin calibrator 5 point, в оп. 5 флакона
- Номенклатура 14.61- CRP
- Номенклатура 14.62- CRP Latex Calibrator Normal set
- Номенклатура 14.63- CRP Latex Control Serum
- Номенклатура 14.64- Ddimer
- Номенклатура 14.65- Ddimer calibrator(L1) 2x2.5 mL, (L2) 2x0.5 mL
- Номенклатура 14.66- D Dimer Control (lev2)2*0,5 ml
- Номенклатура 14.67- ASO
- Номенклатура 14.68- β - 2 Microglobulin
- Номенклатура 14.69- Haptoglobin
- Номенклатура 14.70- Apolipoprotein A1
- Номенклатура 14.71 -Apolipoprotein B
- Номенклатура 14.72- Apolipoprotein calibrator 5 point
- Номенклатура 14.73- Transferin
- Номенклатура 14.74- Lactat
- Номенклатура 14.75- Cholinesterase
- Номенклатура 14.76- Valproic Acid
- Номенклатура 14.77- Core TDM MULTI- Calibrator
- Номенклатура 14.78- CSF control
- Номенклатура 14.79- Wash solution в оп. 6 туби x 2000 мл
- Номенклатура 14.80- Почистващ разтвор Cleaning solution без калий за ISE модула оп. 6x 450 мл
- Номенклатура 14.81-ISE Low Serum Standart
- Номенклатура 14.82- ISE High Serum Standart
- Номенклатура 14.83- ISE Low/ High URINE Standart
- Номенклатура 14.84- ISE Buffer за ISE модула в оп. 4x 2000
- Номенклатура 14.85- ISE Mid Standart за ISE модула в оп. 4 x 2000 мл
- Номенклатура 14.86- ISE референтен разтвор в оп. 4 туби x 1000 мл
- Номенклатура 14.87- ISE референтен инт. разтвор за ISE модула в оп. 2 x 25 мл
- Номенклатура 14.88- ISE селект чек в оп. 2 x 25 мл
- Номенклатура 14.89-Rack ID Labels 1-100
- Номенклатура 14.90-Rack ID Labels 1-20
- Номенклатура 14.91- Statcup large 250 Stck.
- Номенклатура 14.92- Набор за рутинно осигуряване на качеството
- Номенклатура 14.93- Cleaning Solution ODR20067 (4x54 ml)
- Номенклатура 14.94- Cleaning Solution 66039 (6x 450ml)
- Номенклатура 14.95- MU8092 FLEXIBLE WHITE RACK 10P
- Номенклатура 14.96- MU8093 FLEXIBLE BLUE RACK 11,5
- Номенклатура 14.97- MU 8094 FLEXIBLE GREEN RACK
- Номенклатура 14.98- MU8095 FLEXIBLE RED RACK 11,5-
- Номенклатура 14.99- MU8096 FLEXIBLE YELLOW RACK
- Номенклатура 14.100- MU8097 FLEXIBLE ORANGE RACK
- Номенклатура 14.101- T TUBE B
- Номенклатура 14.102- Приставки вътрешни 15 мл контейнер
- Номенклатура 14.103- Приставки външни 15 мл контейнер

2.2. Обособена позиция № 15 – “Система за дейонизирана вода Osmoseur plis”:

- Номенклатура 15.1 - Cartridge 10" standart sediment - 1 μ
- Номенклатура 15.2 - Demineralizing resin with mixed beds(bag with 25l)
- Номенклатура 15.3 - Membrane filmtec TW30-1812-75 GPD (dry)
- Номенклатура 15.4 - Blue flow restrictive 75 GPD

2.3. Обособена позиция № 16 – “Консумативи за биохимичен анализ”:

- Номенклатура 16.1- К електрод за ISE модула
- Номенклатура 16.2- Na електрод за ISE модула
- Номенклатура 16.3- Cl електрод за ISE модула
- Номенклатура 16.4- Референтен електрод за ISE модула
- Номенклатура 16.5- Sample probe needle за ISE модула
- Номенклатура 16.6- Reagent needle за ISE модула
- Номенклатура 16.7- Маркучи за перисталтична помпа за ISE модул
- Номенклатура 16.8 -Lamp за Олимпус AU 480
- Номенклатура 16.9- S syringe
- Номенклатура 16.10- R syringe
- Номенклатура 16.11- Tube Set for ISE(D Pol Electrodes)
- Номенклатура 16.12- Water Filter
- Номенклатура 16.13- MIXING ROD (3PCS/ SET) - L SHAPE
- Номенклатура 16.14- Mixing Bar, Spiral (pkg of 3)

За обособена позиция № 14 участникът е представил Опис на документите; Приложение №2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя. Инструкции за употреба за CD; Декларация за липсата на свързаност с други лица; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП (Образец № 5А); Нотариално заверено пълномощно на Изпълнителния директор и Председател на Съвета на директорите на „Аквахим“ АД Камелия Тренсафилова Цанкова, с което упълномощава Елица Петрова Русева да представлява дружеството в процедури по ЗОП; Оторизационно писмо, в превод на български и оригинал, от Бекман Култър Интернешънъл С.А, с което оторизира „Аквахим“ АД за ексклузивен дистрибутор на територията на Република България; Декларация от Елица Петрова Рускова, в качеството ѝ на пълномощник на Камелия Трендафилова Цанкова – Изпълнителен директор и председател на СД на „Аквахим“ АД, че изделията от номенклатури 14.89 – 14.92 и 14.95 – 14.103 са резервни части и консумативи и за тях не са приложими декларации за съответствие и инструкции за употреба; Декларации за съответствие от Бекман Култър за офериранияте реактиви и консумативи от обособена позиция №14; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация, че производителя Веckman Coulter е „зелена фирма“ и няма актуален каталог на хартиен носител за предлаганите лабораторни реактиви, химикали и консумативи и в тази връзка представят последното издание на хартиен носител; Кратко ръководство на AU реактиви;

За обособена позиция № 15 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Пълномощно от Камелия Трендафилова Цанкова, с което упълномощава Елица Петрова Рускова да участва и представлява „Аквахим“ АД при участие на дружеството в процедури по ЗОП; Оторизационно писмо от „Диасис Диагностик Системс ГмбХ“, с което потвърждава, че „Аквахим“ АД е техен изключителен дистрибутор на територията на България; Декларация за съответствие от Диасис Диагностични системи; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Техническо ръководство за Система за обратно осмоза;

За обособена позиция №16 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Инструкции за употреба за CD; Пълномощно от Камелия Трендафилова Цанкова, с което упълномощава Елица Петрова Рускова да участва и представлява „Аквахим“ АД при участие на дружеството в процедури по ЗОП; Оторизационно писмо, в оригинал и превод на български, от „Бекман Култър Интернешънъл С.А, с което оторизира „Аквахим“ АД за ексклузивен дистрибутор на територията на РБългария; Декларация от Елица Петрова Рускова, в качеството и на пълномощник на Камелия Трендафилова Цанкова – Изпълнителен директор и председател на СД на Аквахим АД, че за номенклатури 16,5 – 16.14 са резервни части и консумативи и за тях не са приложими декларации за съответствие и инструкции за употреба; Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език, от Бекман Култър за оферирани реактиви и консумативи от обособена позиция №169; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация, че производителя Бекман Coulter е „зелена фирма“ и няма актуален каталог на хартиен носител за предлаганите лабораторни реактиви, химикали и консумативи и в тази връзка се представя последното издание на хартиен носител;

3. Участникът **"ПЕРФЕКТ МЕДИКА" ООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- Обособена позиция № 20 – Термохартия за принтери.
- обособена позиция № 26 – Реактиви за имунологичен анализатор Tosoh AIA 360.
- обособена позиция № 27 – Консумативи за автоматичен коагулометър Compact X.

Участникът „Перфект Медика“ ООД е представил Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец № 3/; Декларация за *конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 и ал .2 от ЗОП /образец № 4/* отнасяща се за съдържанието в колона 7, 8,10 и 11 от Приложение 2А и в колони 7, 8, 9 и 11 от Приложение 3А, информацията, съдържаща се в оторизационните писма и декларациите за съответствие (име, адрес и т.н.), касаещи производителите на реактивите и консумативите в оферирани обособени позиции; Декларация за защита на личните данни; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС /Образец №5 /; Декларация по чл.39, ал. 1, т.1, буква „д“ от ППЗОП /Образец 5А/ и е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 20 участникът е представил Пълномощно от Александър Стефанов Недялков, Управител и законен представител на „Перфект Медика“ ООД, с което упълномощава Бенчо Йорданов Деков да представлява и подписва дружеството при участие в процедури по ЗОП, валидно до 31.12.2018г.; Приложение №2 и Приложение №2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за срока на изпълнение на поръчката; Декларация за срока на доставките; Декларация за остатъчния срок на годност на

медицинските изделия и вида на опаковката им; Декларация за срока на отложено плащане; Декларация за съвместимост на предлаганите консумативи; СЕ Декларация за съответствие от производителя в едно със списък на приложените стандарти; Декларация за ЕС – Съответствие; 2/два/ броя Оторизационни писма от производителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидност на офертата; Каталог;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 26 участникът е представил Пълномощно от Александър Стефанов Недялков, Управител и законен представител на „Перфект Медика“ ООД, с което упълномощава Бенчо Йорданов Деков да представлява и подписва дружеството при участие в процедури по ЗОП, валидно до 31.12.2018г.; Приложение №2 и Приложение №2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за срока на изпълнение на поръчката; Декларация за срока на доставките; Декларация за остатъчния срок на годност на медицинските изделия и вида на опаковката им; Декларация за срока на отложено плащане; Декларация за съвместимост на предлаганите консумативи; 4/четири/ броя ЕС Декларации за съответствие от производителите и списък с приложимите стандарти; Оторизационно писмо от производителя; Декларация за достъп до инструкции на предлаганите реактиви и консумативи; Копие на инструкции за употреба; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидност на офертата;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 27 участникът е представил Пълномощно от Александър Стефанов Недялков, Управител и законен представител на „Перфект Медика“ ООД, с което упълномощава Бенчо Йорданов Деков да представлява и подписва дружеството при участие в процедури по ЗОП, валидно до 31.12.2018г.; Приложение №2 и Приложение №2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за срока на изпълнение на поръчката; Декларация за срока на доставките; Декларация за остатъчния срок на годност на мед. изделия и вида на опаковките им; Декларация за срока на отложено плащане; Декларация за съвместимост на предлаганите реактиви; СЕ Декларация за съответствие от производителя; Оторизационно писмо от производителя със списък на полуавтоматични системи; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Копие на етикет с нанесена СЕ маркировка.

4. Участникът „ХРОНО“ ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 19 – Реактиви за имунологичен анализатор ELECSYS 2010.

- Номенклатура № 19.1 – Anti-TPO
- Номенклатура № 19.2 – Anti TG
- Номенклатура № 19.3 – Anti-TSHR
- Номенклатура № 19.4 – FT3
- Номенклатура № 19.5 – FT4
- Номенклатура №19.6- Thyroglobulin
- Номенклатура №19.7- TG Confirmatory Test
- Номенклатура № 19.8- TSH
- Номенклатура №19.9 - Digoxin

- Номенклатура №19.10 - Myoglobin
- Номенклатура №19.11 - proBNP
- Номенклатура №19.12- Troponin T
- Номенклатура №19.13 - ACTH
- Номенклатура №19.14- AMH
- Номенклатура №19.15 - C-Peptide
- Номенклатура №19.16 - Cortisol
- Номенклатура №19.17- DHEA-S
- Номенклатура №19.18 - Estradiol
- Номенклатура №19.19- FSH
- Номенклатура №19.20 - Total HCG
- Номенклатура №19.21- Insulin
- Номенклатура №19.22 - LH
- Номенклатура №19.23 - Progesterone
- Номенклатура №19.24 - Prolactin
- Номенклатура №19.25 - SHBG
- Номенклатура №19.26- Testosterone
- Номенклатура №19.27 - AFP
- Номенклатура №19.28 - CA 125 II
- Номенклатура №19.29 - CA 15-3 II
- Номенклатура №19.30 - CA 19-9
- Номенклатура №19.31- CA 72-4
- Номенклатура №19.32-CEA Small
- Номенклатура №19.33 - Cyfra 21-1
- Номенклатура №19.34 - Free PSA
- Номенклатура №19.35 - HE-4
- Номенклатура №19.36 - NSE
- Номенклатура №19.37 - S100
- Номенклатура №19.38 - Total PSA
- Номенклатура №19.39 - Ferritin
- Номенклатура №19.40- Folate
- Номенклатура №19.41-RBC Folate
- Номенклатура №19.42 -Vitamin B
- Номенклатура №19.43-B-CrossLaps /serum
- Номенклатура №19.44-N-MID Osteocalcin
- Номенклатура №19.45 - PTH
- Номенклатура №19.46 - Vitamin D total
- Номенклатура №19.47 - IgE
- Номенклатура №19.48 - Anti-HCV
- Номенклатура №19.49- HBsAg
- Номенклатура №19.50- HbsAg quantitative
- Номенклатура №19.51 - HIV Ag
- Номенклатура №19.52 - HIV combi
- Номенклатура №19.53 - Syphilis
- Номенклатура №19.54 - PCT Brahms
- Номенклатура №19.55 - IL-6
- Номенклатура №19.56 - Universal Diluent Small
- Номенклатура №19.57 - Folate RBC Hemolyzing Reagent
- Номенклатура №19.58 - Estr./Prog. Diluent
- Номенклатура №19.59- ISE cleaning solution Sys Clean
- Номенклатура №19.60- Sys Wash
- Номенклатура №19.61- ProCell
- Номенклатура №19.62- CleanCell
- Номенклатура №19.63- Assay cups
- Номенклатура №19.64- Assay tips
- Номенклатура №19.65- Clean liner
- Номенклатура №19.66- PreciControl Anti-HCV
- Номенклатура №19.67- PreciControl Cardiac
- Номенклатура №19.68- PreciControl HBsAg
- Номенклатура №19.69- PreciControl HE-4
- Номенклатура №19.70- PreciControl HI
- Номенклатура №19.71 - PreciControl Universal
- Номенклатура №19.72- PreciControl Syphilis
- Номенклатура №19.73 - PreciControl Troponin
- Номенклатура №19.74 - PreciControl Universal
- Номенклатура №19.75- PreciControl Tumormarker
- Номенклатура №19.76- PreciControl Universal
- Номенклатура №19.77- PreciControl Varia
- Номенклатура №19.78- Precicontrol Multimarker
- Номенклатура №19.79- Precicontrol Thyro
- Номенклатура №19.80- ACTH CS ECL
- Номенклатура №19.81- AMH CS
- Номенклатура №19.82- AFP CS
- Номенклатура №19.83- Anti-TPO C
- Номенклатура №19.84- Anti-Tg CS
- Номенклатура №19.85-B- CrossLaps/serum CS
- Номенклатура №19.86- CA 125 C
- Номенклатура №19.87- CA15-3 CS
- Номенклатура №19.88- CA 19-9 C
- Номенклатура №19.89- CA 72-4 C
- Номенклатура №19.90 - CEA CS
- Номенклатура №19.91- Cortisol CS
- Номенклатура №19.92- C-Peptide CS
- Номенклатура №19.93- Cyfra 21-1 CS
- Номенклатура №19.94-DHEAS CS
- Номенклатура №19.95- Estradiol CS
- Номенклатура №19.96- Ferritin CS Gen.2
- Номенклатура №19.97- Folate CS

- Номенклатура №19.98- Folate RBC CS
- Номенклатура №19.99- free PSA CS
- Номенклатура №19.100 - FSH CS
- Номенклатура №19.101 - FT3 CS
- Номенклатура №19.102 - FT4 CS
- Номенклатура №19.103 - HCG CS
- Номенклатура №19.104 - HE4 CS
- Номенклатура №19.105 - IgE CS
- Номенклатура №19.106 - IL-6 CS
- Номенклатура №19.107 - Insulin CS
- Номенклатура №19.108 - LH CS
- Номенклатура №19.109 - Myoglobin CS
- Номенклатура №19.110 - N-MID Osteocalcin CS
- Номенклатура №19.111 - NSE CS
- Номенклатура №19.112 - proBNP CS
- Номенклатура №19.113-Progesterone CS
- Номенклатура №19.114 - Prolactin CS
- Номенклатура №19.115 - PTH CS
- Номенклатура №19.116 - S100 CS
- Номенклатура №19.117 - SHBG CS
- Номенклатура №19.118 - Testosterone CS
- Номенклатура №19.119 - Tg CS
- Номенклатура №19.120 - total PSA CS
- Номенклатура №19.121 - Troponin T hs CS
- Номенклатура №19.122 - TSH CS
- Номенклатура №19.123 - Vitamin B12 CS
- Номенклатура №19.124 - IgE CS
- Номенклатура №19.125 - Vitamin D total CS

Участникът „ХРОНО“ ООД е представил Декларация за разработена и внедрена Система за управление на качеството на база EN ISO 9001:2015г.; Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец № 3/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС /Образец № 5/; Декларация по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП /Образец 5А/; Пълномощно от Пламен Пламенов Костов, Управител на „ХРОНО“ ООД, с което упълномощава Адриана Петрова Димитрова да представлява дружеството в настоящата процедура по ЗОП на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №19 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за срока на изпълнение; Декларация за срока на доставка; Декларация за нанесена СЕ маркировка; Декларация за остатъчния срок на годност; Декларация съгласие за отложеното плащане; Декларация за съвместимост на консумативите и реактивите с апарат ELECSYS 2010; 12 броя ЕС Декларации за съответствие от производителя Рош Диагностикс ГмбХ, Германия – с приложен списък със съответните номенклатури; Инструкции за употреба на CD носител; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидност на офертата, Каталог; Оторизационно писмо от производител - заверено копие.

5. Участникът „ТОП ДИАГНОСТИКА“ ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1 – Реактиви за биохимичен анализатор MINDRY BS300.

- Номенклатура 1.1 - AST. IFCC. - UV.
- Номенклатура 1.2 - ALT. IFCC. - UV.
- Номенклатура 1.3 - CK-NAC. Kinetic-UV.
- Номенклатура 1.4 - CK-MB . Kinetic
- Номенклатура 1.5 - SPINTROL "H" CALIBRATOR.
- Номенклатура 1.6-CK-NAC/CK-MB CONTROL.
- Номенклатура 1.7 - AMYLASE

- Номенклатура 1.8 - AMYLASE CNPG3.
- Номенклатура 1.9 - ALP AMP. IFCC. Kinetic
- Номенклатура 1.10 - g-GT
- Номенклатура 1.11- LDH.DGKC. Kinetic - UV.
- Номенклатура 1.12 -LIPASE
- Номенклатура 1.13 - ACP. Colorimetric.
- Номенклатура 1.14 - G-6-PDH. Enzymatic - UV.
- Номенклатура 1.15 - CHE. Butyrylthiocholine.
- Номенклатура 1.16 - GLUCOSE Hexokinase.
- Номенклатура 1.17 - GLUCOSE -TR.
- Номенклатура 1.18 -CREATININE Jaffé. Colorimetric
- Номенклатура 1.19 - UREA -UV.
- Номенклатура 1.20 - URIC ACID.
- Номенклатура 1.21 - BILIRUBIN Total. Colorimetric.
- Номенклатура 1.22 -BILIRUBIN Direct. Colorimetric.
- Номенклатура 1.23 - CHOLESTEROL. CHOD-POD.
- Номенклатура 1.24 - HDLc -D. Direct.
- Номенклатура 1.25 - HDLc -P. Precipitating Method.
- Номенклатура 1.26 - HDL CALIBRATOR.
- Номенклатура 1.27- LDLc -D. Direct.
- Номенклатура 1.28 - LDL CALIBRATOR.
- Номенклатура 1.29 - TRIGLYCERIDES. GPO
- Номенклатура 1.30 - LIPIDIC CONTROL
- Номенклатура 1.31- IRON -FZ. Ferrozine.
- Номенклатура 1.32 - UIBC. Ferene
- Номенклатура 1.33 - TIBC
- Номенклатура 1.34 - CALCIUM.
- Номенклатура 1.35 - PHOSPHORUS. UV
- Номенклатура 1.36 - MAGNESIUM. Color
- Номенклатура 1.37 - CHLORIDE. Color
- Номенклатура 1.38 - ZINC Colorimetric
- Номенклатура 1.39 - COPPER . Color
- Номенклатура 1.40 - TOTAL PROTEINS. Biuret.
- Номенклатура 1.41 - ALBUMIN. BCG.
- Номенклатура 1.42 - TOTAL PROTEINS. Red Pyrogallol. Color
- Номенклатура 1.43 - CRP TURBI. Turbilatex
- Номенклатура 1.44 - CRP TURBI CALIBRATOR
- Номенклатура 1.45 - CRP CONTROL.
- Номенклатура 1.46 - CRP LATEX.
- Номенклатура 1.47- CRP ULTRA.
- Номенклатура 1.48 -ULTRA CALIBRATOR
- Номенклатура 1.49 - CRP ULTRA CONTROL
- Номенклатура 1.50 - IMMUNOGLOBULIN A (IgA). Immunoturbid.
- Номенклатура 1.51 - IMMUNOGLOBULIN G (IgG). Immunoturbid
- Номенклатура 1.52 - IMMUNOGLOBULIN M (IgM). Immunoturbid
- Номенклатура 1.53 - IMMUNOGLOBULIN CALIBRATOR
- Номенклатура 1.54 - IMMUNOGLOBULIN CONTROL.
- Номенклатура 1.55 - mALB TURBI. Turbilatex
- Номенклатура 1.56 - mALB TURBI CALIBRATOR
- Номенклатура 1.57 - mALB TURBI CONTROL
- Номенклатура 1.58 - HbA1c -d. Glycated hemoglobin.
- Номенклатура 1.59 - HbA1c -d CALIBRATOR
- Номенклатура 1.60 - HbA1c -d CONTROL
- Номенклатура 1.61 - LACTATE.
- Номенклатура 1.62 -SPINTROL "H" CALIBRATOR
- Номенклатура 1.63 - SPINTROL "H" NORMAL
- Номенклатура 1.64 - SPINTROL "H" PATHOLOGICAL
- Номенклатура 1.65 - SPINTROL "L"
- Номенклатура 1.66 -SPINTROL "U"
- Номенклатура 1.67 - AMMONIA
- Номенклатура 1.68 - AMMONIA Control
- Номенклатура 1.69 - AMMONIA CALIBRATOR

- обособена позиция № 10 – Автоматични пипети:

- Номенклатура 10.1 - 'Adjustable Micropipette (Vol. 20-200 mcL);
- Номенклатура 10.2 - Adjustable Micropipette (Vol. 200-1000 mcL);

- Номенклатура 10.3 - Fixed volume Micropipette (Vol. 20 mL)
- Номенклатура 10.4 - Fixed volume Micropipette (Vol. 50 mL);
- Номенклатура 10.5 - Fixed volume Micropipette (Vol. 100 mL);
- Номенклатура 10.6 - Fixed volume Micropipette (Vol. 500 mL);
- Номенклатура 10.7 - Fixed volume Micropipette (Vol. 2000 mL);
- Номенклатура 10.8 - Fixed volume Micropipette (Vol. 5000 mL);

Участникът е представил Опис на представените документи; Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец №3/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл.3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС /Образец №5 /; Декларация по чл.39, ал. 1, т.1, буква „д“ от ППЗОП /Образец 5А/; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ; Пълномощно от Джоан Белтран, областен мениджър на Spinreact, S.A., Испания, с което упълномощава „ТОП ДИАГНОСТИКА“ ООД да участва в процедури по ЗОП в качеството си на изключителен търговски представител на и дистрибутор на Spinreact, S.A., Испания; ЕС Декларации за съответствие от производителя Spinreact, S.A., Испания – с приложение списък с мед. изделия; Удостоверение от Испанската агенция по лекарствата и здравни програми, че Spinreact, S.A., Испания разполага с лиценз за производство на здравни продукти; Декларация от Spinreact, S.A. за нанесена CE маркировка и за наличието на сертификати EN ISO 9001:2008 и EN ISO 13485:2003; Каталози и инструкции за употреба.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 10 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Пълномощно от Джоан Белтран, областен мениджър на Spinreact, S.A., Испания, с което упълномощава „ТОП ДИАГНОСТИКА“ ООД да участва в процедури по ЗОП в качеството си на изключителен търговски представител на и дистрибутор на Spinreact, S.A., Испания; Декларация по чл.14, ал.2 от ЗМИ; ЕС Декларации за съответствие от производителя Spinreact, S.A., Испания - с приложен списък; Каталог; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидност на офертата;

6. Участникът „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1 – Реактиви за биохимичен анализатор MINDRY BS300

- Номенклатура 1.1 – АСАТ (течен);
- Номенклатура 1.2 – АЛАТ (течен);
- Номенклатура 1.3 – Креатин киназа (течен);
- Номенклатура 1.4 – Креатин киназа МВ (течен);
- Номенклатура 1.5 – Мултикалибратор / СКМВ калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.6 – Контрола за биохимия нормална/СКМВ контрол (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.7 – Амилаза EPS (течен);
- Номенклатура 1.8 – Амилаза (течен);
- Номенклатура 1.9 – Алкална фосфатаза (течен);
- Номенклатура 1.10 – ГГТ (течен);

- Номенклатура 1.11 – АДХ (течен);
- Номенклатура 1.12 – Липаза (течен);
- Номенклатура 1.13 – Кисела фосфатаза (течен);
- Номенклатура 1.14 – Глюкозо 6 фосфат дехидрогеназа (течен);
- Номенклатура 1.15 – Холинестераза (течен);
- Номенклатура 1.16 – Глюкоза хексокиназа (течен);
- Номенклатура 1.17 – Глюкоза (течен);
- Номенклатура 1.18 – Креатинин (течен);
- Номенклатура 1.19 – Урея (течен);
- Номенклатура 1.20 – Пикочна киселина (течен);
- Номенклатура 1.21 – Общ билирубин (течен);
- Номенклатура 1.22 – Директен билирубин (течен);
- Номенклатура 1.23 – Холестерол (течен);
- Номенклатура 1.24 – HDL холестерол директ (течен);
- Номенклатура 1.25 – HDL холестерол -преципит (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.26 – HDL/LDL калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.27 – LDL холестерол директ (течен);
- Номенклатура 1.28 – HDL/LDL калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.29 – Триглицериди (течен);
- Номенклатура 1.30 – Контрола за биохимия нормална serum HN (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.31 – Желязо (течен);
- Номенклатура 1.32 – UIBC (течен);
- Номенклатура 1.33 – ЖСК (течен);
- Номенклатура 1.34 – Калций (течен);
- Номенклатура 1.35 – Фосфор (течен);
- Номенклатура 1.36 – Магнезий (течен);
- Номенклатура 1.37 – Хлориди (течен);
- Номенклатура 1.38 – Цинк (течен);
- Номенклатура 1.39 – Мед (течен);
- Номенклатура 1.40 – Общ белтък (течен);
- Номенклатура 1.41 – Албумин (течен);
- Номенклатура 1.42 – Урин протеин (течен);
- Номенклатура 1.43 – CRP (течен);
- Номенклатура 1.44 – CRP калибратор (течен);
- Номенклатура 1.45 – CRP контрол (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.46 – CRP latex (течен);
- Номенклатура 1.47 – CRP ultra (течен);
- Номенклатура 1.48 – CRP ultra калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.49 – Имуно контрол I (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.50 – Имуноглобулин A (течен);
- Номенклатура 1.51 – Имуноглобулин G (течен);
- Номенклатура 1.52 – Имуноглобулин M (течен);
- Номенклатура 1.53 – Имуно мулти калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.54 – Имуно контрол III (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.55 – Микроалбумин (течен);
- Номенклатура 1.56 – Микроалбумин калибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.57 – Микроалбумин контрол (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.58 – Директен гликиран хемоглобин HbA1c (течен);
- Номенклатура 1.59 – Калибратор за директен гликиран хемоглобин HbA1c (течен);
- Номенклатура 1.60 – Контрол за директен гликиран хемоглобин HbA1c (течен);
- Номенклатура 1.61 – Лактат (течен);
- Номенклатура 1.62 – Мултикалибратор (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.63 – Контрола за биохимия нормална serum HN (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.64 – Контрола за биохимия патологична serum HP (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.65 – Урин контрол (лиофилизиран);

- Номенклатура 1.66 – Урин контрол (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.67 – Амоняк (течен);

- Номенклатура 1.68 – Контролен материал амоняк (лиофилизиран);
- Номенклатура 1.69 – Калибратор амоняк (лиофилизиран).

Участникът „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД е представил Опис на документите; Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец №3/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл.3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС /Образец №5 /; Декларация по чл.39, ал. 1, т.1, буква „д“ от ППЗОП /Образец 5А/;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за нанесена CE маркировка; 7/седем/броя ЕС Декларации за съответствие на медицински изделия от производителя P.Z. CORMAY S.A., Полша; Сертификат за свободна продажба от Комисията за лекарствени средства в Ирландия, издаден на Audit Diagnostics, Ирландия с приложен списък с мед. изделия и апарати.; Уведомително писмо, деклариращо присъединяването на P.Z. Cormay SA и AUDIT DIAGNOSTICS в компанията Cormay Group; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офетата; Каталог на производителя Cormay Group, Полша; Декларация от Красимир Аспарухов Кирков, управител на „Елит Медикал“ ООД, с която декларира, че Реактивите за биохимичен анализатор MINDRAY BS300, от номенклатури №1.62, 1.63, 1.64, 1.65, 1.66 отговарят на изискванията на Възложителя; Потвърждение от P.Z. Cormay SA, че произвежданите от фирмата реактиви, контроли и калибратори съответстват с изброените, в документа биохимични анализатори; Потвърждение от производителя Audit Diagnostics, че произвежданите от фирмата реактиви, контроли и калибратори съответстват с изброените, в документа биохимични анализатори

7. Участникът „ЕЛТА 90М“ ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 4 –Полуколичествени тестове за фибринолиза:

- Номенклатура 4.1 - FDP Plasma чрез латекс аглутинация
- Номенклатура 4.2 - D-dimer латекс аглутинация

- обособена позиция № 43 - Китове за диагностика на вирусни хепатити:

- | | |
|---|--|
| • Номенклатура 43.1 – ELISA HAV IgM | • Номенклатура 43.6 - ELISA HBE Ag&Ab |
| • Номенклатура 43.2 – бърз тест HAV IgM | • Номенклатура 43.7 - ELISA Hbcor IgM |
| • Номенклатура 43.3 – ELISA HbsAg | • Номенклатура 43.8 - ELISA HCV |
| • Номенклатура 43.4 – бърз тест HBsAg, 50 теста | • Номенклатура 43.9 - бърз тест HCV Ab, 50 теста |
| • Номенклатура 43.5 – ELISA HBE Ag&Ab | • Номенклатура 43.10 - ELISA HDV Ab |

- Номенклатура 43.11 - ELISA Hbcor total Ab
- Номенклатура 43.12 - ELISA HEV IgM
- Номенклатура 43.13 - ELISA anti-HBs Ab

- обособена позиция № 44 – Китове за диагностика на полово-предавани инфекции:

- Номенклатура 44.1- ELISA HIV 1&2Ag&Ab
- Номенклатура 44.2-Anti HIV1/2 rapid test kit
- Номенклатура 44.3 -ELISA C.trachomatis IgM
- Номенклатура 44.4 -ELISA C.trachomatis IgG
- Номенклатура 44.5 – TPNA kit
- Номенклатура 44.6 – Syphilis test

- обособена позиция № 45 –Китове за диагностика на вродени инфекции:

- Номенклатура 45.1 - ELISA EBV CA IgM
- Номенклатура 45.2 – ELISA EBV CA IgG
- Номенклатура 45.3 – ELISA CMV IgM
- Номенклатура 45.4 - ELISA CMV IgG

- обособена позиция № 48 – Други китове за диагностика на бактериални и вирусни инфекции:

- Номенклатура 48.1 – Rotavirus Ag test
- Номенклатура 48.2 – H.Pylori Ag test
- Номенклатура 48.3 – ASO latex 100 tests
- Номенклатура 48.4 -RF latex 100tests

Участникът е представил Опис на представените документи, Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец № 3/; Декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 ЗМИП /Приложение № 4/; Декларация по чл. 6, ал. 2 ЗМИП /Приложение №5/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКЛДС /Образец №5/; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал. 1, т.1, буква „д” от ППЗОП /Образец 5А, Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока за валидност на офертата.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 4 участникът е представил Приложение №2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Оторизационно писмо от DIAGNOSTICA STAGO, Франция, с което оторизира „ЕЛТА 90М“ да участва в тръжни процедури, валидно до 31.12.2018г; 2 броя ЕС Декларация за съответствие; инструкции за употреба;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 43 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Оторизационно писмо от производителя Koroglu Medical

Devices Ltd., Турция; Оторизационно писмо от производителя IMMUNOSPARK S.r.l., Италия; Оторизационно писмо от производителя Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l., Италия; ЕС сертификат за система за осигуряване на качеството на Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l., Италия, ведно с приложение на оферираниите медицински изделия; ЕС Декларация за съвместимост от IMMUNOSPARK S.r.l., Италия за изделието RAPID HAV IgM TEST CARD; 2 броя ЕС Сертификат за изпитване на медицински изделия на Koroglu Medical Devices Ltd., Турция; 8 броя ЕС Декларация за съответствие на Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l., Италия; Инструкции за употреба;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 44 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Оторизационно писмо от производителя Koroglu Medical Devices Ltd., Турция; Оторизационно писмо от производителя ulti med Products, Белгия, за номенклатура 44,6; Оторизационно писмо от производителя Lab 21 Healthcare Ltd, Англия; Оторизационно писмо от производителя EUROIMMUN Medizinische Labordiagnostika AG, Германия, Оторизационно писмо от производителя Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l., Италия; 2 броя ЕС Сертификат за система за осигуряване на качество на Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l., Италия, ведно с приложение на оферираниите медицински изделия; ЕС Сертификат на EUROIMMUN Medizinische Labordiagnostika AG, Германия, валиден до 17.05.2022г, ведно с 4 приложения; CE Декларация за съответствие на EUROIMMUN AG, Германия; ЕС Сертификат за нанесена CE маркировка от Koroglu Medical Devices Ltd., Турция; ЕС Декларация за съответствие Lab 21 Healthcare Ltd.; ЕС Декларация за съответствие ulti med Products, Германия; Инструкции за употреба.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 45 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора/ Образец №6/; Оторизационно писмо от производителя EUROIMMUN Medizinische Labordiagnostika AG; инструкции за употреба; Декларации за съответствие от производителя EUROIMMUN Medizinische Labordiagnostika AG за нанесена CE маркировка; ЕС Сертификат за система за пълно осигуряване на качество, валиден до 17.05.2022, ведно с 4 приложения; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидност на офертата;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 48 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Оторизационно писмо от производителя Certest Biotec S.L., Испания; Оторизационно писмо от производителя Coris BioConcept, Белгия; Оторизационно писмо от производителя Lab 21 Healthcare Ltd.; ЕС Декларации за съответствие от производителя Certest Biotec S.L.; ЕС Декларации за съответствие от производителя Coris BioConcept; ЕС Декларации за съответствие от производителя BIOTEC Laboratories

Limited; ЕС Декларации за съответствие от производителя Lab 21 Healthcare Ltd.; Инструкции за употреба;

8. Участникът „Ес Джи Пи Био Динамикс ” ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 35 – Други диагностикуми.

- Номенклатура №35.1 - Clostridium difficile GDH (cassettes)

- обособена позиция № 39 - Антибиотични дискове:

- Номенклатура №39.1 - Ampicillin 10
- Номенклатура №39.2 - Penicillin G 10
- Номенклатура №39.3 - Охацилин 1
- Номенклатура №39.4 - Erythromycin 15
- Номенклатура №39.5 - Tetracycline 30
- Номенклатура №39.6 - Bacitracin 10
- Номенклатура №39.7 - Rifampicin 5
- Номенклатура №39.8 - Piperacillin 30
- Номенклатура №39.9 - Gentamicin 30
- Номенклатура №39.10 - Gentamicin 10
- Номенклатура №39.11 - Novobiocin 30
- Номенклатура №39.12 - Ceftazidime 10
- Номенклатура №39.13 - Amikacin 30
- Номенклатура №39.14 - Cephalothin 30
- Номенклатура №39.15 - Cephazolin 30
- Номенклатура №39.16 - Ciprofloxacin 5
- Номенклатура №39.17 - Vancomycin 30
- Номенклатура №39.18 - Cefotaxime 30
- Номенклатура №39.19 - Cefoxitin 30
- Номенклатура №39.20 - Cotrimoxazole 23,75/1,25
- Номенклатура №39.21 - Kanamycin 30
- Номенклатура №39.22 - Ampicillin/Sulbactam 10/10
- Номенклатура №39.23 - Cefepim 30
- Номенклатура №39.24 - Aztreonam 30
- Номенклатура №39.25 - Doxycycline 30
- Номенклатура №39.26 - Tobramycin 10
- Номенклатура №39.27 - Ceftriaxone 30
- Номенклатура №39.28 - Nalidixic Acid 30
- Номенклатура №39.29 - Chloramphenicol 30
- Номенклатура №39.30 - Moxifloxacin 5

- обособена позиция № 48 – Други китове за диагностика на бактериални и вирусни инфекции:

- Номенклатура № 48.1 - ROTA/ADENO VIRUS Ag (cassettes)
- Номенклатура № 48.2 - HELICO (H.pylori Ag) (cassettes)
- Номенклатура № 48.3 - ASO Latex + controls
- Номенклатура № 48.4 - RF Latex + controls

Участникът „Ес Джи Пи Био Динамикс” ООД е представил Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец №3/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл.3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС /Образец №5/; Декларация по чл. 39, ал. 1, т.1, буква „д” от ППЗОП /Образец 5А/; Декларация за съгласие с клаузите

на договора /Образец № 6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 35 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Оторизационно писмо от производителя Биомаксима АД, Полша; Сертификат за система за управление на качество съгласно стандарт EN ISO 13485:2003, ведно с приложение, валиден до 28.02.2018г.; Декларации за съответствие за ин витро диагностични медицински изследвания; Кataloзи и инструкции за употреба.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 39 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; ЕС Декларации за съответствие; Кataloзи и инструкции за употреба.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 48 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя, инструкции за употреба;

9. Участникът **„Диамед” ООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 32 – Апаратни хемокултури за затворена система Bactec:

- Номенклатура № 32.1 - BD BACTEC™ Standard/10 Aerobic/F
- Номенклатура № 32.2 - BD BACTEC™ Standard Anaerobic/F
- Номенклатура № 32.3 - BD BACTEC™ Peds Plus™/F

- обособена позиция № 33 – Полуавтоматизирани панели за биохимична идентификация:

- Номенклатура № 33.1 - BD BBL™ Crystal™ GP
- Номенклатура № 33.2 - BD BBL™ Crystal™ E/NF

Участникът е предоставил Опис на документите, съдържащи се в офертата.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 32 участникът е представил Приложение №2 и Приложение №2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя, Пълномощно от Марио Тръпков Танев, управител на „Диамед” ООД, с което упълномощава Цветелина Чавдарова Ехленова да представлява Дружеството в участие в процедури по ЗОП; Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидност на офертата; Оторизационно писмо от Бектън Дикинсън Интернешънъл,

Германия; Декларация за съответствие на медицинското изделие от номенклатура 32.1, 32.2 и 32.3; Инструкции за употреба.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 33 представил Приложение № 2 и Приложение № 2А към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Пълномощно от Марио Тръпков Танев, управител на „Диамед” ООД, с което упълномощава Цветелина Чавдарова Ехленова да представлява Дружеството в участие в процедури по ЗОП; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя БЕКТЪН ДИКИНСЪН ИнтернетсЪнЪл; ЕС Декларации за съответствие за обособени позиции 33.1 и 33.2.

10. Участникът **„РИДАКОМ ” ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 5 – Уринни тест ленти
 - номенклатура № 5.1 – Тест ленти за урина: глюкоза и котони

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 5 участникът е представил Приложение №2 и Приложение №2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец №3/; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизация от производителя nal von minden GmbH, Германия; ЕС декларация за съответствие от nal von minden GmbH, Германия; Сертификат за качество EN ISO 13485:2012, валиден до 01.12.2018г. и EN ISO 13485:2012/AC: 2012, валиден до 01.12.2018г; Каталог.

- обособена позиция № 10 - Автоматични пипети.

- номенклатура №10.1 - Автоматична пипета 20-200 мл;
- номенклатура №10.2 - Автоматична пипета 200-1000 мл;
- номенклатура №10.3 - Автоматична пипета 20 мкл
- номенклатура №10.4. - Автоматична пипета 50 мкл
- номенклатура №10.5 - Автоматична пипета 100 мкл.,
- номенклатура №10.6 - Автоматична пипета 500 мкл.,
- номенклатура №10.7 - Автоматична пипета 2000 мкл.
- номенклатура №10.8 - Автоматична пипета 5000 мкл

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 10 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията/и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата/Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя Carrp Aps, Дания – валиден до 24.01.2019г; Сертификат за качеството на производителя Carrp Aps; Сертификат за система на управление на качеството DS/EN ISO 9001:2008 – валиден до 15.09.2018г.

- обособена позиция № 25 – Еднократни консумативи:

- номенклатура № 25.1 - Епруветки тип Епендорф
- номенклатура № 25.2 - Центрофужни епруветки
- номенклатура № 25.3 - Стъклени епруветки 12/100
- номенклатура № 25.4 - Пластмасови епруветки 16/100,
- номенклатура № 25.5 – Стативи за епруветки

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 25 участникът е представил Приложение №2 и Приложение №2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя Carp Aps, Дания -копие на оригинала и превод на български език; Сертификат за потвърждение на качеството на производителя Carp Aps, Дания - копие на оригинала и в превод на български език; Сертификат за система на управление на качеството по стандарт DS/EN ISO 9001:2008 на Carp Aps, Дания валиден до 15.09.2018г.; Сертификат за система за управление на качеството ISO 9001:2008 на производителя F.L.MEDIKAL SRL UNIPERSONALE, Италия – валиден до 14.09.2018г; Оторизационно писмо от производителя F.L.MEDIKAL SRL UNIPERSONALE, Италия- копие на оригинала и превод на български език; Декларация за съответствие от F.L.MEDIKAL SRL UNIPERSONALE, Италия; Каталог.

- обособена позиция № 28 – Дехидратирани хранителни среди:

- номенклатура №28.1 – База за кръвен агар
- номенклатура №28.2 - База за кръвен агар - №2 за взискателни бактерии
- номенклатура №28.3 – Мак Конки агар - база
- номенклатура №28.4 - Мак Конки агар - база - №3
- номенклатура №28.5 - Ендо - агар - база
- номенклатура №28.6 - Левин - агар - база
- номенклатура №28.7- Дезоксихолатцитратагар - база
- номенклатура №28.8 - Мюлер Хинтон агар
- номенклатура №28.9 - Среда на Клитлер
- номенклатура №28.10 - Среда на Тинсдейл
- номенклатура №28.11 - Среда на Сабуро - база
- номенклатура №28.12 - Трипсичен бульон
- номенклатура №28.13 - Brain-Heart infusion broth
- номенклатура №28.14 - Селенитов бульон
- номенклатура №28.15 - Среда за подвижност и индол
- номенклатура №28.16 - Анаеробен бульон

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 28 участникът е представил Приложение №2 и Приложение №2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd-копие – оригинал и превод на български език; Декларация за

съответствие с номер DoC2012 vs.03; Сертификат за управление на качеството стандарт EN ISO 13485:2012, валиден до 31.03.2019г. - копие на оригинала и превод на български; Декларация за съответствие; Каталози и инструкция за употреба.

- обособена позиция № 29 – Други дехидратирани среди:

- номенклатура №29.1 - Селективен агар за компиобактер-база+ Суплимент
- номенклатура №28.2 - Агар за ДНК-зна активност

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 29 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/ ; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7//; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия –валиден до 31.12.2019г.; Декларация за съответствие от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия; Сертификат за система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012 валиден до 31.12.2019г.; Каталози и инструкция за употреба.

- обособена позиция №31–Конвенционални хемокултури:

- номенклатура №31.1 - Соево-казеинова среда за хемокултури
- номенклатура №31.2 - Тиогликолат на среда за хемокултури

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 31 участникът представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6//; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7//; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия –валиден до 31.12.2019г.; Декларация за съответствие от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия; Сертификат за система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012 – валиден до 31.03.2019г; Каталог и инструкция за употреба.

- обособена позиция № 35 – Други диагностикуми.

- номенклатура №35.1 - Диагностикум за C. Difficile

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 35 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6//; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7//; Оторизация от производителя nal von minden GmbH, Германия; Сертификат за качество EN ISO 13485:2012 и EN ISO 13485:2012/AC:2012, валиден до 01.12.2018г; ЕС Декларация за

съответствие от производителя nal von minden GmbH; Каталог и инструкцията за употреба.

- обособена позиция № 39 - Антибиотични дискове:

- номенклатура №39.1 – Ампицилин
- номенклатура №39.2 - Пеницилин
- номенклатура №39.3 - Оксацилин
- номенклатура №39.4-Еритромицин
- номенклатура №39.5 -Тетрациклин
- номенклатура №39.6 - Бацитрацин
- номенклатура №39.7 -Рифампицин
- номенклатура №39.8 -Пиперацилин
- номенклатура №39.9-Гентамицин 30
- номенклатура №39.10 -Гентамицин 10
- номенклатура №39.11 -Новобиоцин
- номенклатура №39.12-Цефтазидим
- номенклатура №39.13 - Амикацин
- номенклатура №39.14 – Цефалотин
- номенклатура №39.15 - Цефазолин
- номенклатура №39.1- Ципрофлоксацин
- номенклатура №39.17 – Ванкомицин
- номенклатура №39.18. - Цефотаксим
- номенклатура №39.19 - Цефокситин
- номенклатура №39.20 - Бисептол
- номенклатура №39.21 - Каманицин
- номенклатура №39.22 - Sulbactame/ Ampicillin
- номенклатура №39.23 - Cefepime
- номенклатура №39.24 - Aztreonam
- номенклатура №39.25 - Doxycyclin
- номенклатура №39.26 - Tobramycin
- номенклатура №39.27 - Ceftriaxone
- номенклатура №39.28 - Налидикс
- номенклатура №39.29 Хлорамфеникол
- номенклатура №39.30- Моксифлоксацин

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 39 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия – валидно до 31.12.2019г; Декларация за съответствие от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd; Сертификат за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012 – валиден до 31.03.2019г.; Инструкцията за употреба.

- обособена позиция № 40 – Други натоварени дискове:

- номенклатура № 40.1 - Клиндамицин
- номенклатура № 40.2 - Левофлоксацин
- номенклатура № 40.3 - Полимиксин Б
- номенклатура №40.4 -Канамицин 1 мг/диск (за анаероби)
- номенклатура №40.5 - Cefotaxime/Clavulanic acid
- номенклатура №40.6 - Ceftazidime/Clavulanic acid
- номенклатура №40.7 - Cefoperazone/Sulbactame
- номенклатура №40.8 - Amoxicillin/Clavulanic acid
- номенклатура № 40.9 – Imipeneme
- номенклатура № 40.10 - Etrapanem
- номенклатура № 40.11 - Meropeneme
- номенклатура № 40.12- Doripenem
- номенклатура № 40.13 - Teicoplanin
- номенклатура №40.14 Квинопристин/ Далфопристин
- номенклатура № 40.15 - Оптохин
- номенклатура № 40.16 - Цефиназа
- номенклатура № 40.17 - Linezolid
- номенклатура № 40.18 - Cefpodoxime
- номенклатура № 40.19 Nitrofurantoin
- номенклатура №40.20 - Piperacillin/Tazobactam
- номенклатура № 40.21 - Cefixim
- номенклатура № 40.22 - Fusidic acid

- номенклатура №40.23 - ONPG дискове
- номенклатура № 40.24- Ceftaraline
- номенклатура № 40.25- Fosfomycin
- номенклатура № 40.26- Azlocillin 75
- номенклатура № 40.27- Цефроксим
- номенклатура №40.28- Carba plus confirmation kit
- номенклатура № 40.29 - Fluconazole
- номенклатура № 40.30 - Voriconazole

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 40 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя Mast Group Ltd.- копие на оригинала и превод на български език; ЕС Декларация за съответствие за MASTID идентификационни хартиени тестове на фирмата производител Mast Group - валиден до 31.05.2018г; Сертификат за управление на качеството по стандарт EN ISO 9001:2008 и EN ISO 13485:2012 на фирмата производител Mast Group, Англия - валиден до 31.05.2018г; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия - копие на оригинала и превод на български език; Декларация за съответствие от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия; Сертификат за управление на качеството с по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия, валиден до 31.03.2019г.; Инструкцията за употреба.

- обособена позиция № 41 – MIC:

- номенклатура № 41.1 - MIC- Ceftazidime
- номенклатура № 41.2 - MIC- Cefotaxime
- номенклатура № 41.3 - MIC- пеницилин
- номенклатура № 41.4 - MIC- цефтриаксон
- номенклатура № 41.5 - MIC- ванкомицин
- номенклатура № 41.6 - MIC- цефокситин
- номенклатура № 41.7 – MIC-Imipenem
- номенклатура № 41.8 - MIC- Teicoplanin
- номенклатура № 41.9 - MIC- Meropenem
- номенклатура № 41.10 - MIC- Ciprofloxacin
- номенклатура № 41.11 - MIC- Rifampicin
- номенклатура № 41.12 - MIC- COLISTIN
- номенклатура № 41.13 - MIC- Clarithromycin
- номенклатура № 41.14 - MIC- Ампицилин
- номенклатура № 41.15 - MIC- Fluconazole
- номенклатура № 41.16 - MIC- Voriconazole

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 41 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/ ; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия - валиден до 31.12.2019г; Декларация за съответствие от

производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия; Сертификат за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, Индия – валиден до 31.03.2019г.; Инструкция за употреба.

-обособена позиция № 42 – Аглатиниращи серуми и биопродукти:

- номенклатура № 42.1 – Заешка плазма, ампули
- номенклатура №42.2 – Шигела дизентерияе 2, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.3 – Шигела флекснери 1, 1мл стъкло
- номенклатура № 42.4 – Шигела флекснери 2, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.5 – Шигела флекснери 3, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.6 – Шигела флекснери 5, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.7 – Шигела флекснери X, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.8 – Шигела флекснери Y, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.9 – Шигела флекснери Z, 1мл стъкло;
- номенклатура № 42.10 – Шигела флекснери поливалентен, 1 мл. стъкло;
- номенклатура № 42.11 – Шигела зоней, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.12 – Е коли O20, 1 мл стъкло;
- номенклатура №42.13 – Е коли I поливалентен,
- номенклатура №42.14 – Е коли II поливалентен
- номенклатура № 42.15 – Е коли III поливалентен
- номенклатура № 42.16 – Салмонелен наситен аглатиниращ O5, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.17 – Салмонелен наситен аглатиниращ O7, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.18 – Салмонелен наситен аглатиниращ O8, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.19 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hcpх, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.20 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hgm, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.21 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hi, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.22 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hк, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.23 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hiv, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.24 – Салмонелен наситен аглатиниращ Hr, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.25 – Салмонелен наситен аглатиниращ H-1, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.26 – Салмонелен наситен аглатиниращ H-7, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.27 – Салмонелен групов наситен аглатин. В, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.28 - Салмонелен групов наситен аглатин. С, 1 мл стъкло
- номенклатура № 42.29 – Салмонелен групов наситен аглатин. D, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.30 – Салмонелен групов наситен аглатин. OA-OE, 1 мл стъкло;
- номенклатура № 42.31 – Серум диагностичен-О листеринен I група, флакон;
- номенклатура № 42.32 – Серум диагностичен-О листеринен II група, флакон

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 42 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Оторизационно писмо от производителя SIFIN diagnostics dmbh, Германия; Декларация за съответствие на ЕС от SIFIN diagnostics dmbh,

Германия – валиден до декември 2016г.; Сертификат за система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012, издаден на SIFIN diagnostics dmbh, Германия- валиден до 22.10.2018г.; Декларация за съответствие от производителя DENKA SEIKEN CO., LTD., Япония за прилагане на стандарти EN ISO 9001:2008 и EN ISO 13485:2003; Оторизационно писмо от производителя DENKA SEIKEN CO., LTD., Япония; CE маркировка – в оригинал на английски език; Инструкцията за употреба.

- обособена позиция № 48 – Други китове за диагностика на бактериални и вирусни инфекции:

- номенклатура № 48.1–Rotavirus Ag във фецес
- номенклатура № 48. 2 – Диагностикум за H. Pylori Ag
- номенклатура № 48.3 – ASO latex 100 tests
- номенклатура № 48.4 – RF latex 100 tests

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 48 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Декларация за съответствие с изискванията на ЕО от производителя Chemelex, S.A., Испания; Сертификат за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2003 на Chemelex,S.A. Испания – валиден до 13.05.2018г.; Оторизационно писмо от производителя Chemelex, S.A, Испания; Сертификат за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2012 и EN ISO 13485:2012/AC:2012 за мед. изделия от nal von minden GmbH,Германия - валиден до 01.12.2018г; Декларация за съответствие от производителя nal von minden GmbH, Германия; Оторизация от производителя nal von minden GmbH, Германия; Каталог и инструкцията за употреба.

-обособена позиция № 51 – Пластмасови и други консумативи за всички лаборатории:

- номенклатура №51.1 – Петри PVC /стерилни/φ90
- номенклатура №51.2 – Петри PVC /стерилни/φ55
- номенклатура №51.3 – Тампони с памучен край/стерилни/
- номенклатура №51.4 – Тампони /стерилни/ с транспортна среда
- номенклатура №51.5 – Контейнери за хрочка, стерилни;
- номенклатура №51.6 – Контейнери за урина, стерилни;
- номенклатура №51.7 – Йозе /латинова бримка/ за микробиологични посевки 2 мкл без държач;
- номенклатура №51.8 – Йозе /латинова бримка/ за микробиологични посевки 5 мкл без държач;
- номенклатура №51.9 – Епруветки тип Епендорф, 1.5 мл;
- номенклатура №51.10 – Типчета за пипети с размер 2-200 µl ;
- номенклатура №51.11 – Типчета за пипети с размер 50-1000 µl ;

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 51 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Декларация за съответствие с изискванията на ЕО от производителя BIOLAB Inc., Унгария; Сертификат за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008 на BIOLAB Inc., Унгария, валиден до 06.10.2018г.; Оторизационно писмо от производителя BIOLAB Inc., Унгария; Оторизационно писмо от производителя Carr Aps, Дания; Сертификат за качество по стандарт EN ISO 9001 на Carr Aps, Дания; Сертификат за система за управление на качеството ISO 9001:2008 на производителя Carr Aps, Дания – валиден до 15.09.2018г.; Оторизационно писмо от производителя F.L.MEDICAL s.r.l. Unipersonale, Италия; Декларация за съответствие от производителя F.L.MEDICAL s.r.l. Unipersonale, Италия; Сертификат за система за управление на качеството ISO 9001:2008 на F.L.MEDICAL s.r.l. Unipersonale, валиден до 14.09.2018г.; Оторизационно писмо от производителя; Декларация за съответствие от HiMedia Laboratories Pvt. Ltd., Индия; Сертификат за система за управление на качеството по стандарт 13485:2012, издаден на HiMedia Laboratories Pvt. Ltd., Индия; Каталог.

Комисията установи, че участникът **„РИДАКОМ” ЕООД** е представил за обособена позиция № 40 - ЕС Декларация за съответствие за MASTID идентификационни хартиени тестове на фирмата производител Mast Group - валидна до 31.05.2018г. и за обособена позиция № 42 - Декларация за съответствие на ЕС на SIFIN diagnostics dmbh, Германия- валидна до декември 2016г.

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП дава възможност на участника да представи актуални Декларации за съответствие на посочените по-горе медицински изделия в срок от пет работни дни от получаване на настоящия протокол.

Комисията счита, че исканата информация няма да доведе до промяна в техническото предложение на участника и представлява единствено и само искане за представяне на допълнително доказателство за данни, посочени в офертата на участника.

11. Участникът **„ЕЛПАК-ЛИЗИНГ” ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 10 - Автоматични пипети:

- | | |
|---|---|
| • Номенклатура № 10.1 - Автоматична пипета 20-200 мл. | • Номенклатура № 10.4 - Автоматична пипета 50 мкл |
| • Номенклатура № 10.2 - Автоматична пипета 200-1000 мкл | • Номенклатура № 10.5 - Автоматична пипета 100 мкл. |
| • Номенклатура № 10.3 - Автоматична пипета 20 мкл. | • Номенклатура № 10.6 - Автоматична пипета 500 мкл |

- Номенклатура № 10.7 - Автоматична пипета 2000 мкл
- Номенклатура № 10.8 - Автоматична пипета 5000 мкл.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 10 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя; Декларация за липса на свързаност с друг участник /Образец №3/; Декларация за отсъствие на обстоятелства по чл.3, т. 8 и чл. 4 от ЗИФОДРЮПДРКАДС /Образец № 5 /; Декларация по чл. 39, ал. 1, т.1, буква „д” от ППЗОП; Декларация за съгласие с клаузите на договора/ Образец №5А/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Упълномощително писмо от производителя Assumax Lab Tehnology, Индия; Декларация за съответствие за нанесена СЕ маркировка на пипети с променлив и фиксиран обем с обхват от 0,1мкл до 10 000мкл, накрайници за пипети и стойки за пипети; Декларация за съответствие за нанесена СЕ маркировка за всички продукти, произведени от Assumax Lab Tehnology, Индия; Инструкцията за експлоатация на автоматични пипети ACCUMAX; Каталог;

- обособена позиция № 39 – Антибиотични дискове:

- Номенклатура № 39.1 – Ampicillin 10
- Номенклатура №39.2 – Penicilin G 10 units
- Номенклатура №39.3 – Oxacillin 1
- Номенклатура №39.4 – Erythromycin 15
- Номенклатура №39.5 – Tetracycline 30
- Номенклатура №39.6 – Bacitracin 10
- Номенклатура №39.7 – Rifampicin 5
- Номенклатура №39.8 – Piperacillin 30
- Номенклатура №39.9 – Gentamicin 30
- Номенклатура №39.10 – Gentamicin 10
- Номенклатура №39.11 – Novobiocin 5
- Номенклатура №39.12 – Ceftazidime 10
- Номенклатура №39.13 – Amikacin 10
- Номенклатура №39.14 – Cephalothin 30
- Номенклатура №39.15 – Cephazolin 30
- Номенклатура №39.16 – Ciprofloxacin 5
- Номенклатура №39.17 – Vancomycin 5
- Номенклатура №39.18 – Cefotaxim 5
- Номенклатура №39.19 – Cefoxitin 30
- Номенклатура №39.20 – Sulphamethoxazole/Tm eth. 23,75/1.25 s.Cotrimoxazol
- Номенклатура №39.21 – Clindamycin 2
- Номенклатура №39.22 – Ampicillin/Sulbactam 10/1
- Номенклатура №39.23 – Cefepim 30
- Номенклатура №39.24 – Aztreonam 30
- Номенклатура №39.25 – Doxycycline 30
- Номенклатура №39.26 – Tobramycin 10
- Номенклатура №39.27 – Ceftriaxone 30
- Номенклатура №39.28 – Nalidixic Acid 30
- Номенклатура №39.29 – Chloramphenicol 30
- Номенклатура №39.30 – Moxifloxacin 5

В предложението си за изпълнение на поръчката по обособена позиция № 39 участникът е представил Приложение № 2 и Приложение № 2а към документацията /и на CD/, попълнени по образците на възложителя, Упълномощително писмо от производителя BioMaxima S.A.,

Пооща – копие на оригинала и превод на български език; Декларация за съответствие за нанесена CE маркировка - копие на оригинала с превод на английски език и на български език, ведно с Приложение 1; Декларация за съгласие с клаузите на договора /Образец №6/; Декларация за срока на валидност на офертата /Образец №7/; Инструкция за експлоатация и съхранение; Каталог; Опис на документите;

Комисията счита, че предложенията на участниците, с изключение на предложенията на участника „РИДАКОМ“ ЕООД за изпълнение на поръчката по обособени позиции № 40 и № 42 отговарят на условията на възложителя и техническата спецификация.

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП, комисията дава възможност на участника „РИДАКОМ“ ЕООД да представи актуална Декларация за съответствие за MASTID идентификационни хартиени тестове на фирмата производител Mast Group – по обособена позиция № 40 и Декларация за съответствие на ЕС на SIFIN diagnostics dmbh, Германия – по обособена позиция № 42 на медицинските изделия по тези обособени позиции, в срок от пет работни дни от получаване на настоящия протокол.

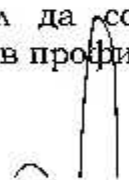
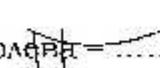
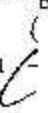
Комисията счита, че исканата информация няма да доведе до промяна в техническото предложение на участника и представлява единствено и само искане за представяне на допълнително доказателство за данни, посочени в офертата на участника.

Комисията приключи своята работа на 10.08.2018г.

Комисията ще продължи своята работа след изтичане на срока от пет работни дни, считано от датата на която участникът „РИДАКОМ“ ЕООД е получил настоящия протокол.

Препис от настоящия протокол да се изпрати на участника „РИДАКОМ“ ЕООД и да се публикува в профила на купувача.

Комисия:

1. д-р Живко Желязков –  заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42 ал.5 от ЗОП
2. д-р Красимира Манчева – 
3. д-р Пламена Георгиева –  заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД
във връзка с чл.42 ал.5 от ЗОП
4. Адв. Татяна Кекевска
5. Мима Колсва –