

# **ТЕХНИЧЕСКИ УСЛОВИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ „ЗАКУПУВАНЕ НА НЕОБХОДИМИТЕ ПРЕЗ**

**2011 Г. РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ ЗА ДЕЙНОСТИТЕ ПО НАЦИОНАЛНАТА ПРОГРАМА ЗА РЕДКИ БОЛЕСТИ И НАРЕДБА № 26 ОТ 2007 Г. ЗА ПРЕДОСТАВЯНЕ НА АКУШЕРСКА ПОМОЩ НА**

**ЗДРАВНО НЕОСИГУРЕНИ ЖЕНИ И ЗА ИЗВЪРШВАНЕ НА ИЗСЛЕДВАНИЯ ИЗВЪН ОБХВАТА НА ЗАДЪЛЖИТЕЛНОТО ЗДРАВНО ОСИГУРЯВАНЕ НА ДЕЦА И БРЕМЕННИ ЖЕНИ”**

## **1. НАЧИН, СРОК И МЯСТО НА ИЗПЪЛНЕНИЕ**

**1.1.** Договорите с фирмите, избрани за изпълнители на обществената поръчка, следва да бъдат сключени със срок на действие до една година от датата на подписването им, при осигурен финансов ресурс.

**1.2.** Срок на доставка до крайните получатели – до 10 (десет) календарни дни след получаване на писмена заявка-разпределение от Министерството на здравеопазването.

**1.3.** Начин на доставяне – по утвърдени писмени заявки от Министерството на здравеопазването до крайните получатели. По масовите неонатални скрининг-програми на три транша по график.

### **1.4.** Място на доставка – до крайните получатели

1.	СБАЛАГ - София	София
2.	СБАЛДБ - София - сектор „Скрининг и функционална ендокринна диагностика” - сектор „Лаборатория по цитогенетика”	София
3.	УМБАЛ - Варна	Варна
4.	УМБАЛ - Пловдив	Пловдив
5.	МУ КМГ - София	София
6.	УМБАЛ - Стара Загора	Стара Загора
7.	УМБАЛ - Плевен	Плевен

**1.5.** Заплащането на стоките по договора се извършва в лева, отложено в срок до 60 (шестдесет) дни, чрез банков превод, след представяне на следните документи:

- доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС - оригинал и 2 броя заверени копия;
- приемно-предавателни протоколи, заверени от крайните получатели и съгласувани от дирекция „Обществено здраве”;

- обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;
- писмени заявки-разпределения, съгласувани от дирекция „Обществено здраве“;
- декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „CE“ маркировка.

## **2. НАЧИН НА ОБРАЗУВАНЕ НА ПРЕДЛАГАНАТА ЦЕНА**

**2.1.** Единичните цени следва да бъдат в български лева и да включват всички разходи до краен получател с ДДС, мита и такси: стойност на доставката, опаковка, транспорт и др.

**2.2.** Предложените цени в български лева трябва да са фиксирани и да не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

**2.3.** Предлаганите цени да бъдат посочени с точност до втори знак след десетичната запетая.

**2.4.** Предлаганата цена следва да бъде формирана за срок на годност на диагностикумите и другите медицински изделия не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

## **3. КВАЛИФИКАЦИОННИ ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ**

Участниците в процедурата следва да притежават и представят:

**3.1.** До участие се допускат само участниците, отговарящи на изискванията на настоящата документация, за които не са налице обстоятелствата по чл. 47, ал. 1, ал. 2 и ал. 5 от ЗОП.

**3.2.** Участниците в процедурата за възлагане на обществената поръчка трябва да притежават разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия.

**3.3.** Участникът следва да притежава копие на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2000 с обхват предмета на настоящага доставка или еквивалентен сертификат.

**3.4.** Участникът следва да представи копие на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2000 на производителя на съответния реактив/консуматив или еквивалентен сертификат.

**3.5.** В случай, че участникът, избран за изпълнител на обществената поръчка е обединение на физически и/или юридически лица, при подписване на договора следва да представи документ, удостоверяващ регистрацията на юридическо лице.

**3.6.** В случай, че при изпълнението на поръчката ще участва подизпълнител е необходимо да бъде изрично заявено това обстоятелство,

както и видът на работите, които ще извършва и делът на неговото участие. За съответния подизпълнител следва да бъдат представени документите по чл. 56, ал. 1, т. 1, 3, 4 и 5 от ЗОП.

#### **4. ГАРАНЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ**

Гаранцията за участие в процедурата за всяка отделна позиция е посочена в Указания за изготвяне на оферта (Приложение № 4). Сроктът на валидност на гаранцията за участие в процедурата е срокът на валидност на офертите.

#### **5. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ**

Гаранцията за изпълнение на договора е в размер на 3% (три процента) от стойността на договора без ДДС и се представя в момента на сключването му като се освобождава след неговото изпълнение. Сроктът на валидност на гаранцията за изпълнение на договора е 60 (шестдесет) календарни дни след датата на изпълнение на договора.

#### **6. СРОК НА ВАЛИДНОСТ НА ОФЕРТИТЕ**

Срокът на валидност на офертите е не по-малко от 90 (деветдесет) календарни дни от крайният срок за подаването им.

#### **7. ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ**

Общи технически изисквания:

**7.1.** За медицинските изделия и ин витро диагностичните медицински изделия, следва да бъдат представени документи за „СЕ” маркировка (декларация за съответствие и/или „СЕ” сертификат), както следва по групи и позиции:

7.1.1. Моногенни болести, вродени грешки на обмяната, масов скрининг за фенилкетонурия:

-Реактиви – позиции 1, 2, 12, 68, 69, 78, 79, 81, 83, 84, 85 и 86;

-Консумативи – позиция 1, 2, 34, 35, 36, 38 и 62;

7.1.2. Биохимичен дородов скрининг за синдром на Даун и други хромозомни болести, дефекти на невралната тръба и коремната стена:

-Реактиви – позиции 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 и 15;

-Консумативи – позиции 1, 5 и 14;

7.1.3. Неонатален скрининг за вродена надбъбречна хиперплазия (21 хидроксилазен дефицит), включително за диагноза и проследяване на лечението с rhGH в случаи на изоставане в растежа при редки болести и за неонатален тиреоиден скрининг:

-Реактиви – позиции 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 и 26;

7.1.4. Хромозомен анализ – цитогенетика:

-Консумативи – позиции 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 62, 63, 65, 66, 67, 68 и 78;

7.1.5. Микроделеционни/микродупликационни синдроми:

-Реактиви – позиция 24;

-Консумативи – позиция 11;

7.1.6. Молекулна цитогенетика:

-Консумативи – позиция 11.

**7.2.** Останалите позиции са “For research use only”, което се удостоверява от производителя. За тези медицински изделия не се представят документите по т. 7.1.

Специфични технически изисквания:

**7.3.** Остатъчният срок на годност на реактивите и консумативите към датите на доставка трябва да бъде не по-малък от 75% (седемдесет и пет процента).

**8. Договорите за изпълнение се сключват в български лева, при условията на чл. 41 от закона за обществените поръчки и при условие на осигурен финансов ресурс.**