

Виктор Георгиев Николаев
Данс Георгиев ЕООД

ОБРАЗЕЦ

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
по обществена поръчка с предмет:

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.
Предложението е по обособена позиция № 1 с предмет Центрофужни епруветки

Настоящото техническо предложение е подадено от: „Биомед фючар“ ЕООД
/наименование на участника/
и подписано от: Георги Йорданов Георгиев
/при имена/
в качеството му на: Управител
/должност/

Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за която се отнасят.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.
3. Към техническото предложение се прилагат:
3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40: - НЕПРИЛОЖИМО
3.1.1. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция/номенклатура, за която участникът подава оферта.
3.1.2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.
3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.
3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.
3.2. По обособени позиции № № 25 и 39 : НЕПРИЛОЖИМО
Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.
3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28: НЕПРИЛОЖИМО

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

*Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции №№ 13, 38, 39 и 40:

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.6. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите (в свободен текст и в случай, че е приложимо)..

3.7. По обособена позиция № 33: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.9. По обособена позиция № 29: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.10. По обособена позиция № 30: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните конумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепариране на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.11. По обособена позиция № 40: НЕПРИЛОЖИМО

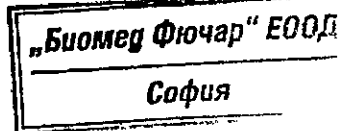
Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по- малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочва и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. (свободен текст)

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
5. Декларация за срока на валидност на офертата;

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

/Георги Георгиев - Управител/



ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.



От: "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)



УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 1 с предмет Центрофужни спруветки

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.¹

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

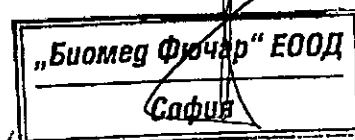
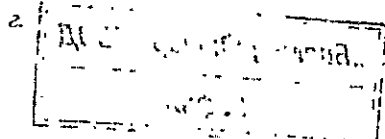
Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.

3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.

4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Мярка	Количество ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.

¹ За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът за изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018



ГМ

1	Центрофужни епруветки	брой	50000	Центрофужни епруветки, конични, стерилни, прозрачни, градуирани, с добре уплътняваща се винтова капачка, непротичаща при центрофугиране на 3500 оборота (подходящи за центрофугиране при 8000 x g на ъглов ротор и 4000 x g на летящ ротор), обем 50 ml, за еднократна употреба, 100 броя в опаковка /производител: NUOVA ARTACA SRL / наименование на изделието: 50 ML CONICAL TEST TUBES (50мл конични тест епруветки) /каталожен номер: 10351/SG/ опаковка: 100 броя /link: http://www.aptaca.com/ENG/laboratory_testing_products/test_tubes_and_stoppe rs/50_ml_conical_test_tubes.php
---	-----------------------	------	-------	--

5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

Приложения:

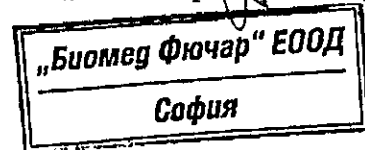
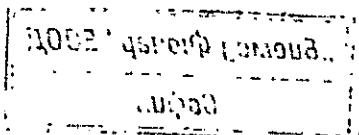
- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.
Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.
- по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 - мостра/и на предлаганите изделия.

Пояснения:

Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция, се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____
Георги Георгиев /Управител на „Биомед Фючар“ ЕООД/



Handwritten signature

Обос.поз.....1.....

ПРЕВОД ОТ АНГЛИЙСКИ

50 МЛ КОНИЧНИ ТЕСТ ЕПРУВЕТКИ

Полипропиленови тест епруветки, градуирани, с винтова капачка, гарантираща перфектно непротичане. Ø 30 x 115 mm -RCF макс= 8,500 g. (ъглов ротор), 4,000 g. (лежащ ротор). Автоклавируеми при +121 °C и може да се замразяват до -80 °C.

Кат. №	Описание
10351	Нестерилни
10351/SG	Стерилни
10351/SG/CS	Стерилни индивидуално опаковани

Handwritten signature

„Биомед Фюгар“ ЕООД
София

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten mark

Обос.поз.....1.....

ПРЕВОД ОТ АНГЛИЙСКИ

50 МЛ КОНИЧНИ ТЕСТ ЕПРУВЕТКИ

Полипропиленови тест епруветки, градуирани, с винтова капачка, гарантираща перфектно непротичане. Ø 30 x 115 mm -RCF макс= 8,500 g. (ъглов ротор), 4,000 g. (лежащ ротор). Автоклавируеми при +121 °C и може да се замразяват до -80 °C.

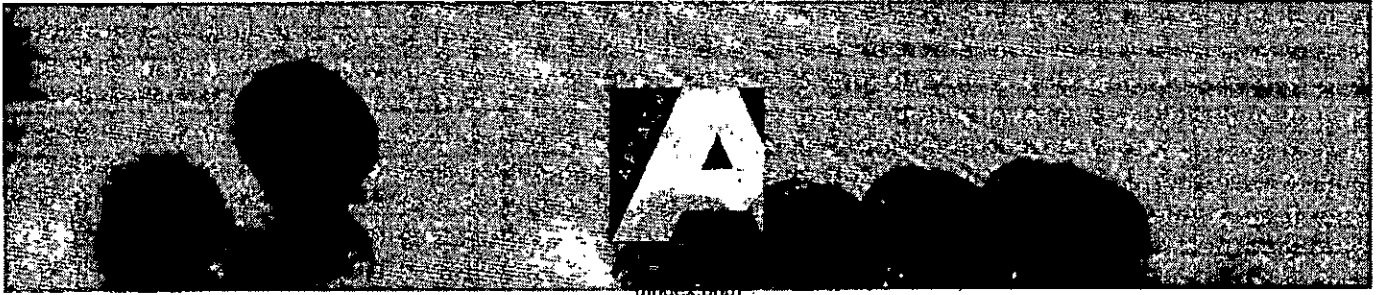
Кат. №	Описание
10351	Нестерилни
10351/SG	Стерилни
10351/SG/CS	Стерилни индивидуално опаковани

Handwritten mark

„Биомед Фюгар“ ЕООД
София

Handwritten signature

Handwritten signature

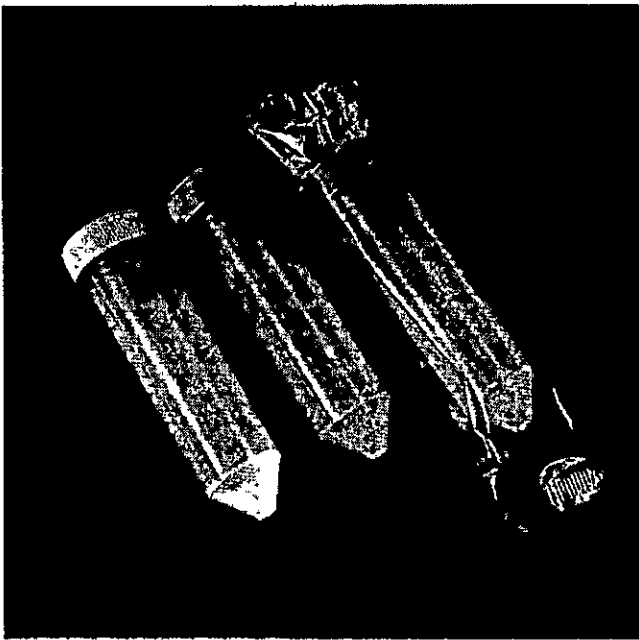


TEST TUBES AND STOPPERS

Handwritten signature

PRODUCTS +

New Line +



(/images/categorie/42.jpg)

**ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА**

**„Биомег Фючар“ ЕООД
София**

Handwritten signature

Large handwritten signature

CE

50 ML CONICAL TEST TUBES

Polypropylene test tubes, graduated, with screw cap which guarantees a perfect leakproof. Ø 30 x 115 mm -RCF max= 8,500 g. (fixed angle rotor), 4,000 g. (swing bucket). Autoclavable at +121 °C and freezable up to -80 °C.

Cod.	Description	TDS
10351	Non sterile	(/php/downloadFile/downloadFileFS.php?img_path=upload/catalogue/&filename=10351.pdf&rsz_w=&rsz_h=&tag=&color=&prod_down=0&crop=&tabNarr
10351/SG	Sterile	(/php/downloadFile/downloadFileFS.php?img_path=upload/catalogue/&filename=10351_SG.pdf&rsz_w=&rsz_h=&tag=&color=&prod_down=0&crop=&tabN
10351/SG/CS	Sterile - Ind wrapped	(/php/downloadFile/downloadFileFS.php?img_path=upload/catalogue/&filename=10351_SG_CS.pdf&rsz_w=&rsz_h=&tag=&color=&prod_down=0&crop=&tab

Handwritten signature

ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител
(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД
(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции. Предложението е по обособена позиция № 1 с предмет Центрофужни епруветки

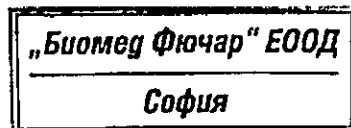
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД



ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)
в качеството си на Управител
(длъжност)
на "Биомед фючар" ЕООД
(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*
Предложението е по обособена позиция № 1 с предмет Центрофужсни епруветки

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

/Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

/лого/

/превод от английски език/

Сертификат № 505SGQ03

Това се дава, за да удостовери, че
Системата за управление на качеството на
въведена от

Нуова Аптаца С.р.л. (Nuova Aptaca S.r.l.)
Виа Монте Бианко, 4 – IT20900 MONZA (MB)
Опративна единица

Via Regione Monforte, 3 – IT 14053 CANELLI (AT)

е в съответствие със стандарта

UNI EN ISO 9001-2015 (ISO 9001-2015)

Включващи следния вид процеси:

Проектиране, производството и търговия с медицински диагностични изделия за еднократна употреба за лаборатории за анализ.

Производствения мениджмънт и маркетинг под собствено име на тампони за събиране на проби. Търговия с лабораторни артикули.

ПРЕЗИДЕНТ:

/подпис не се чете/

Проф. Д-р Карло Трибуно (Carlo Tribuno)

Първоначално издаване на сертификата: 1998-07-23

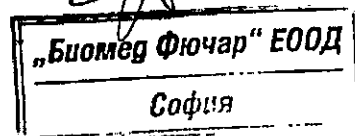
Първоначално издаване от ИТАЛЦЕРТ (ITALCERT): 2011-10-30

Подновено на: 2017-1030

Дата на изтичане: 2020-10-29

Сектор IAF 14 - 29

/Лого/





CERTIFICATO N° 505SGQ03

CERTIFICATE N° 505SGQ03

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messaggio in atto da
implemented by

NUOVA APTACA S.r.l.

Via Monte Bianco, 4 - IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di
Operative Unit

Regione Monforte, 30 - IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI-EN ISO 9001:2015 (ISO 9001:2015)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione ed immissione in commercio di tamponi sterili per il prelievo di campioni biologici in orifizi naturali e in ambito chirurgico.
Progettazione e fabbricazione di dispositivi medico diagnostici per laboratori di analisi.
Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro.

Commercializzazione di articoli da laboratorio

Management of the manufacturing and placing on the market of sterile tampons for sampling of biological specimens in natural orifice and in surgical field. Design and manufacturing of diagnostic medical devices for laboratories of analysis. Marketing of medical and diagnostic devices in vitro. Marketing of laboratory articles.

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dal Regolamento per la certificazione in vigore applicabile.
This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana.
In cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO
MANAGING DIRECTOR

Dr. Ing. Roberto Cuspolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date

1998-07-23

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Data di Rinnovo
Renewal Date

2017-10-30

Data di Scadenza
Expiration Date

2020-10-29

Settore IAF 14 - 29



ISO 9001:2015
SQA N° 0200
SAP N° 0270

Member of the Italian Accreditation System, IAF & ILAC
Signatory of IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

ITALCERT S.r.l. | Viale Sarca, 335 - 20126 Milano (MI) | tel. +39 0266104876 | fax. +39 0266101479 | www.italcert.it | italcert@legalmail.it

„Биомег Фючар“ ЕООД

ВЯРНО С

ОБРАЗЕЦ

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ*по обществена поръчка с предмет:*

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

Предложението е по обособена позиция № 2 с предмет Епруветки тип „Епендорф“

Настоящото техническо предложение е подадено от: „Биомед фючар“ ЕООД

/наименование на участника/

и подписано от: Георги Йорданов Георгиев

/три имена/

в качеството му на: Управител

/должност/

Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за която се отнасят.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.

3. Към техническото предложение се прилагат:

3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40: - НЕПРИЛОЖИМО

3.1.1. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция/номенклатура, за която участникът подава оферта.

3.1.2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.

3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.

3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

3.2. По обособени позиции № № 25 и 39 : НЕПРИЛОЖИМО

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28: НЕПРИЛОЖИМО

„Биомед Фючар“ ЕООД

Р. С.

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

**Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.*

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции №№ 13, 38, 39 и 40:

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.6. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите *(в свободен текст и в случай, че е приложимо)*.

3.7. По обособена позиция № 33: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.9. По обособена позиция № 29: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.10. По обособена позиция № 30: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните конумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепариране на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.11. По обособена позиция № 40: НЕПРИЛОЖИМО

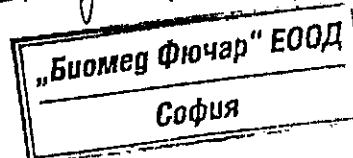
Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочва и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. *(свободен текст)*

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
5. Декларация за срока на валидност на офертата;

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

[Своето подпис]
/Георги Георгиев - Управител/



ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

От: "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 2 с предмет Епруветки тип „Епендорф“

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.¹

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.

3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.

4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Мярка	Количество в ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
2	Епруветки тип „Епендорф“	брой	5000	Епруветки тип „Епендорф“, пластмасови, стерилни, с V образно дъно, с винтова капачка с гумен уплътнител, с обем не от 1,5 мл, градуирани, 200 броя в опаковка

¹ За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът за изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018 г.

„Биомед Фючар“ ЕООД

София

				/производител: NUOVA APTACA SRL / наименование на изделието: MICRO TEST TUBES WITH SCREW CAP, 1.5 ML (Микротест епруветка с винтова капачка 1.5 мл) /каталожен номер: 1405/SG / опаковка: 200 броя /link: http://www.aptaca.com/ENG/laboratory_testing_products/micro_test_tubes_and_cryotubes/microprovette_con_tappo_a_vite_da_1_5_ml.php
--	--	--	--	---

5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

Приложения:

- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.
Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.
- по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 - мостра/и на предлаганите изделия.

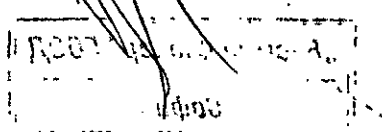
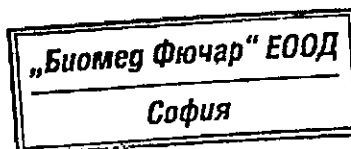
Пояснения:

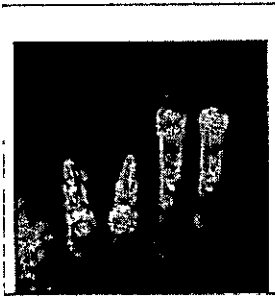
Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____

Георги Георгиев /Управител на „Биомед фючар“ ЕООД/





МИКРО ТЕСТ ЕПРУВЕТКИ С ВИНТОВА КАПАЧКА, 1.5 МЛ

Градуирани микро тест епруветки от прозрачен полипропилен, устойчив от -90°C до +121°C, подходящ за центрофугиране до RCF 25,000 x g. Без ДНази, РНази и пирогени.

◀ Previous

Next ▶

АРТ. №	ОБИСАНИЕ	ТИП
1405/P	Без включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - нестерилни
1405	С включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - нестерилни
1405/SG	С включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - стерилни
1415/P	Без включена капачка на винт, без О-пръстен	Конични - нестерилни
1415	With inserted screw cap, without O-ring	Конични - нестерилни
1415/SG	With inserted screw cap, without O-ring	Конични - стерилни
1406/P	Без включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - стоящи - нестерилни
1406	Без включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - стоящи - стерилни
1406/SG	С включена капачка на винт, с О-пръстен	Конични - стоящи - стерилни
1416/P	Без включена капачка на винт, без О-пръстен	Конични - стоящи - нестерилни
1416	С включена капачка на винт, без О-пръстен	Конични - стоящи - нестерилни
1416/SG	С включена капачка на винт, без О-пръстен	Конични - стоящи - стерилни

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

APTACA

Search in catalogue

HOME PAGE | CATALOGUE | NEWS | DOWNLOAD | LOCATION | CONTACTS

CATALOGUE

- TEST TUBES AND STOPPERS
- BLOOD COLLECTION TUBES AND SERUM SEPARATORS
- BLOOD COLLECTING TUBES WITH FILLING LINE
- SEDI - RATE E.S.R. SYSTEM
- MICRO TEST TUBES AND CRYOTUBES
- PCR PRODUCTS
- CELL CULTURE
- MICROBIOLOGY PRODUCTS
- TIPS AND PIPETTES
- INSTRUMENTATION PRODUCTS
- DISPOSABLE SLIDE URINARY SEDIMENTS
- CONTAINERS
- SAFETY CONTAINERS
- SAMPLES TRANSPORT SYSTEMS
- MISCELLANEOUS
- ARTICLES FOR CHEMIST'S
- GENERAL LABORATORY SUPPLIES
- BOTTLES AND ACCESSORIES
- TEST TUBES AND ACCESSORIES
- MICROSCOPY AND MICROBIOLOGY
- PATHOLOGICAL ANATOMY
- GENERAL HOSPITALS WARE
- FILTER PAPER

<< Go back

MICRO TEST TUBES AND CRYOTUBES



MICRO TEST TUBES WITH SCREW CAP, 1.5 ML

Graduated micro test tubes in transparent polypropylene, resistance from -90°C a +121°C, suitable for centrifuge use up to RCF 25,000 x g. DNase, RNase and Pyrogen free

◀ Previous

Next ▶

ART.	DESCRIPTION	TYPE
1405/P	With not inserted screw cap, with O-ring	Conical - Not sterile
1405	With inserted screw cap, with O-ring	Conical - Not sterile
1405/SG	With inserted screw cap, with O-ring	Conical - Sterile
1415/P	With not inserted screw cap, without O-ring	Conical - Not sterile
1415	With inserted screw cap, without O-ring	Conical - Not sterile
1415/SG	With inserted screw cap, without O-ring	Conical - Sterile
1406/P	With not inserted screw cap, with O-ring	Conical - Skirted - Not sterile
1406	With inserted screw cap, with O-ring	Conical - Skirted - Not sterile
1406/SG	With inserted screw cap, with O-ring	Conical - Skirted - Sterile
1416/P	With not inserted screw cap, without O-ring	Conical - Skirted - Not sterile
1416	With inserted screw cap, without O-ring	Conical - Skirted - Not sterile
1416/SG	With inserted screw cap, without O-ring	Conical - Skirted - Sterile

CLIENT AREA

Username

Register

now

NEWSLETTER

Name

e-mail address

privacy

Subscribe Cancel

**ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА**

„Биомед Фювар“ ЕООД
София

NUOVA APTACA S.r.l. Regione Monforte, 30 - 14053 Canelli (AT) - Italy - Tel: 0039 0141 835075 - Fax: 0039 0141 835292 - P. Iva: 00862050960

ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител
(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД
(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.
Предложението е по обособена позиция № 2 с предмет Епруветки тип „Епендор“

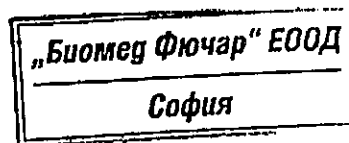
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД



ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции. Предложението е по обособена позиция № 2 с предмет Епруветки тип „Епендорф“*

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:


Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

/Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/

„Биомед Фючар“ ЕООД
София


/превод от английски език/
/лого/

Сертификат № 505SGQ03

Това се дава, за да удостовери, че
Системата за управление на качеството на
въведена от

Нуова Аптаца С.р.л. (Nuova Aptaca S.r.l.)
Виа Монте Бианко, 4 – IT20900 MONZA (MB)
Опративна единица

Via Regione Monforte, 3 – IT 14053 CANELLI (AT)

е в съответствие със стандарта

UNI EN ISO 9001-2015 (ISO 9001-2015)

Включващи следния вид процеси:

Проектиране, производството и търговия с медицински диагностични изделия за еднократна употреба за лаборатории за анализ.

Производствения мениджмънт и маркетинг под собствено име на тампони за събиране на проби. Търговия с лабораторни артикули.

ПРЕЗИДЕНТ:

/подпис не се четат/

Проф. Д-р Карло Трибуно (Carlo Tribuno)

Първоначално издаване на сертификата: 1998-07-23

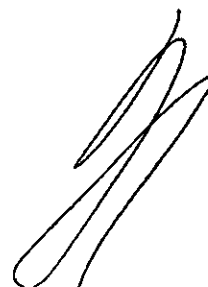
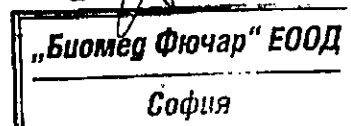
Първоначално издаване от ИТАЛЦЕРТ (ITALCERT): 2011-10-30

Подновено на: 2017-10-30

Дата на изтичане: 2020-10-29

Сегоре IAF 14 - 29

/Лого/





CERTIFICATO N° 505SGQ03

CERTIFICATE N° 505SGQ03

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messò in atto da
implemented by

NUOVA APTACA S.p.A.

Via Monte Bianco, 4 - IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di
Operative Unit

Regione Monforte, 30 - IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI-EN ISO 9001-2015 (ISO 9001-2015)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione ed immissione in commercio di tamponi sterili per il prelievo di campioni biologici in orifizi naturali e in ambito chirurgico. Progettazione e fabbricazione di dispositivi medico diagnostici per laboratori di analisi. Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro. Commercializzazione di articoli da laboratorio

Management of the manufacturing and placing on the market of sterile tampons for sampling of biological specimens in natural orifice and in surgical field. Design and manufacturing of diagnostic medical devices for laboratories of analysis. Marketing of medical and diagnostic devices in vitro. Marketing of laboratory articles

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dal Regolamento per la certificazione in vigore applicabile.

This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana.
In cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO
MANAGING DIRECTOR

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date

1998-07-23

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Data di Rinnovo
Renewal Date

2017-10-30

Data di Scadenza
Expiration Date

2020-10-29

Settore IAF 14 - 29



SCQ N° 012A PRO N° 122B
SQA N° 020D ISP N° 025E
PIS N° 092C

Numero degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e IAC
Signature of EA, IAF and IAC Mutual Recognition Agreements

ITALCERT S.r.l. | Viale Sarca, 336 - 20126 Milano (MI) | tel. +39 0266104876 | fax. +39 0266101479 | www.italcert.it | italcert@legaimail.it

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА

ОБРАЗЕЦ

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
по обществена поръчка с предмет:

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.
Предложението е по обособена позиция № 9 с предмет Стерилна дестилирана вода

Настоящото техническо предложение е подадено от: „Биомед фючар“ ЕООД
/наименование на участника/
и подписано от: Георги Йорданов Георгиев
/три имена/
в качеството му на: Управител
/длъжност/

Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за която се отнасят.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.
3. Към техническото предложение се прилагат:

3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40: - НЕПРИЛОЖИМО

3.1.1. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция/номенклатура, за която участникът подава оферта.

3.1.2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.

3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.

3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

3.2. По обособени позиции № № 25 и 39 : НЕПРИЛОЖИМО

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28: НЕПРИЛОЖИМО

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

*Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции №№ 13, 38, 39 и 40:

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.6. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите (в свободен текст и в случай, че е приложимо)..

3.7. По обособена позиция № 33: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. (свободен текст)

3.9. По обособена позиция № 29: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.10. По обособена позиция № 30: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните конумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепариране на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. (свободен текст)

3.11. По обособена позиция № 40: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочва и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. (свободен текст)

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
5. Декларация за срока на валидност на офертата;

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

/Георги Георгиев, Управител/

„Биомед Флуор“ ЕООД

София

ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

От: "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 9 с предмет Стерилна дестилирана вода

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.¹

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.



3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.

4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Мярка	Количество ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
9	Стерилна дестилирана вода	брой	2500	Стерилна дестилирана вода, ДНК и РНК чиста, за молекулярни изследвания, в опаковка от 100 мл /производител: EURx/ наименование на изделието: Nuclease-free water, not

¹ За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът за изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018 г.

"Биомед фючар" ЕООД
София

			DEPC treated (Molecular Biology Grade) (Вода без нуклеази, нетретирана с ДЕПС, молекулярнобиологичен клас) /каталожен номер: E0212-01 / опаковка: 100 мл /link: https://www.eurx.com.pl/ow_userfiles/plugins/wysiwygeditor/images/2/Nuclease-free%20water.pdf
--	---	---	---

5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

Приложения:

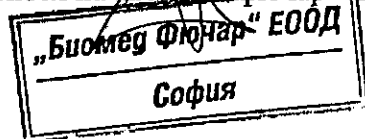
- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.
Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.
- по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 - мостра/и на предлаганите изделия.

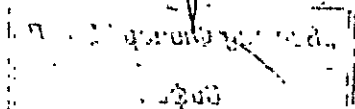
Пояснения:

Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____
Георги Георгиев /Управител на „Биомед Фючър“ ЕООД





Обособ. поз. ... 9 ...
/Превод от английски език/

Вода

без нуклеази, нетретирана с DEPC

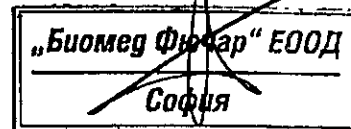
Кат. №	Опаковка
E0212-01	100 мл
E0212-02	1 л

Условия за съхранение:

Съхранявайте при 20-25 ° C (краткосрочно) или при 2-8 ° C (дългосрочно).

Клас вода за молекулярна биология, свободна от нуклеази. За ДНК насочени реакции като PCR, лигиране и рестрикционно смилане.

- Без нуклеази, стерилна, дейонизирана, двойно дестилирана.
- Подходяща за всички видове молекулярно-биологични, насочени към ДНК анализи.
- Идеална за много чувствителни детекционни реакции като PCR и PCR в реално време.
- Без ДНК. Всички партии се анализират чрез PCR за липса на заразяваща ДНК от бактериални, гъбични и човешки източници.
- Изследва се за отсъствие на замърсяваща 3'-екзонуклеаза, 5'-екзонуклеаза, както и за неспецифични едно- и двуверижни ДНазни активности.
- Готова за употреба.



Този продукт е разработен, проектиран и продаван изключително и само за научни цели и in vitro употреба.

EURx Ltd. 80-297 Gdansk Poland ul. Przyrodnikow 3, NIP 957-07-05-191, KRS 0000202039,
www.eurx.com.pl orders: orders@eurx.com.pl tel. +48 58 524 06 97, fax +48 58 524 06 98



Created with the demo version of
Infix Pro PDF Editor

To remove this notice, visit:
www.icent.com/untlock.htm



Water

nuclease-free, not DEPC treated

Cat. No.	Size
E0212-01	100 ml
E0212-02	1 l

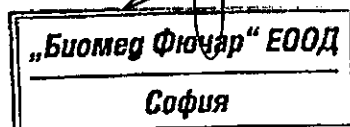
Storage Conditions:

Store at 20-25°C (short term) or at 2-8°C (long term).

Molecular Biology Grade water, nuclease-free.
For DNA targeted reactions such as PCR, ligation and restriction digestions.

- Nuclease-free, sterile, deionized, double distilled.
- Suitable for all molecular biology, DNA-targeted assays.
- Ideal for very sensitive detection reactions such as PCR and real time PCR.
- DNA-free. All lots are PCR-assayed for absence of contaminating DNA from bacterial, fungi and human sources.
- Assayed for absence of contaminating 3'-exonuclease, 5'-exonuclease, as well as for nonspecific single- and double-stranded DNase activities.
- Ready to use.

**ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА**



This product is developed, designed and sold exclusively for research purposes and *in vitro* use only.

EURx Ltd. 80-297 Gdansk Poland ul. Przyrodnikow 3, NIP 957-07-05-191, KRS 0000202039,
 www.eurx.com.pl orders: orders@eurx.com.pl tel. +48 58 524 06 97, fax +48 58 341 74 23



ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев

(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции. Предложението е по обособена позиция № 9 с предмет Стерилна дестилирана вода



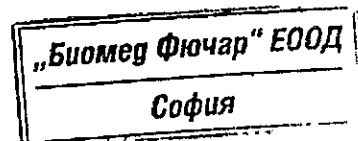
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД





ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата



Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции. Предложението е по обособена позиция № 9 с предмет Стерилна дестилирана вода*

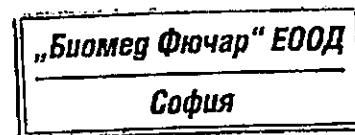
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/





Сертификат от Полската Външнотърговска Палата

СЕРТИФИКАТ

№ 678/2008

Този Сертификат се издава като доказателство, че системата за управление на:



EURx Sp. z o.o.

80-297 Гданск, ул. Пржиродников 3; Полша

отговаря на изискванията на Стандарта:

ISO 9001:2015

с обхват:

Производства и продажба на протеини, ензими и системи за пречистване на ДНК/РНК

Фирмата притежава сертификата от 29ти Юли 2008 г.

Срок на валидност:

29.07.2020

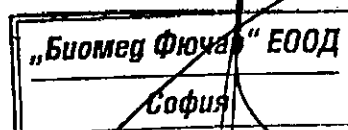


Artur Szwoch

УПРАВИТЕЛ

Гдиня, 29.07.2017

PIHZ Certyfikacja Sp. z o.o.; 81-332 Гдиня, ул. Колатая 1, Полша





POLSKA IZBA HANDLU ZAGRANICZNEGO
CERTYFIKACJA
Polish Chamber of Foreign Trade
Certification

CERTYFIKAT

Nr 678/2008

Ten Certyfikat nadaje się jako dowód, że system zarządzania:
This Certificate is granted as evidence that the management system of:

EURx
Molecular Biology Products

EURx Sp. z o.o.

80-297 Gdańsk, ul. Przyrodników 3; Polska (Poland)

spełnia wymagania Normy:
complies with the requirements of the Standard:

ISO 9001:2015

w zakresie:
in the scope of:

- Produkcja i sprzedaż preparatów enzymatycznych i białkowych oraz zestawów do oczyszczania DNA i RNA
- *Production and sale of proteins, enzymes and DNA/RNA purification systems*

Spółka posiada certyfikat od 29 lipca 2008 r.
Company has held a certificate since 29th of July 2008

Ważność certyfikatu:
Expiry date:
28.07.2020



AG 070
QMS

Artur Szwoch
PREZES / PRESIDENT

Gdynia, 29.07.2017

PIHZ Certyfikacja Sp. z o.o.; 81-332 Gdynia, ul. Kollataja 1, Polska

„Биомед Флючар” ЕООД

ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА

Мис

A

ОБРАЗЕЦ

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
по обществена поръчка с предмет:

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

Предложението е по обособена позиция № 11 с предмет Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 – 100 µl

Настоящото техническо предложение е подадено от: „Биомед фючар“ ЕООД

/наименование на участника/

и подписано от: Георги Йорданов Георгиев

/три имена/

в качеството му на: Управител

/длъжност/

Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за която се отнасят.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.

3. Към техническото предложение се прилагат:

3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40: - НЕПРИЛОЖИМО

3.1.1. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция/номенклатура, за която участникът подава оферта.

3.1.2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изгледени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.

3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.

3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

3.2. По обособени позиции № № 25 и 39 : НЕПРИЛОЖИМО

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28: НЕПРИЛОЖИМО

„Биомед Фючар“ ЕООД

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

**Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.*

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции №№ 13, 38, 39 и 40:

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.6. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите *(в свободен текст и в случай, че е приложимо)*.

3.7. По обособена позиция № 33: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.9. По обособена позиция № 29: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.10. По обособена позиция № 30: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните конумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепарирание на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.11. По обособена позиция № 40: НЕПРИЛОЖИМО

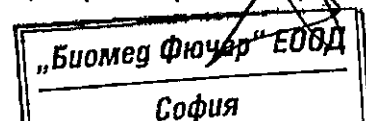
Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочват и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. *(свободен текст)*

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
5. Декларация за срока на валидност на офертата;

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

/Георги Георгиев - Управител/




ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

От: "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.**

Предложението е по обособена позиция № 11 с предмет **Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl**

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.¹

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.

3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.



4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Марка	Количество ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
11	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl	брой	10000	Стерилни връхчета с филтър за еднократна употреба, за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl/ производител: AHN Biotechnologie / наименование на изделието: 1-100 µL

¹ За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът за изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018 г.




„Биомед фючар“ ЕООД

		® , АНН myTip FT /каталожен номер: 2-112-C5-0/ опаковка: 96 броя в кутия /link: http://www.ahn-bio.de/files_db/1495618199_3109_12.pdf
---	---	--

5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

Приложения:

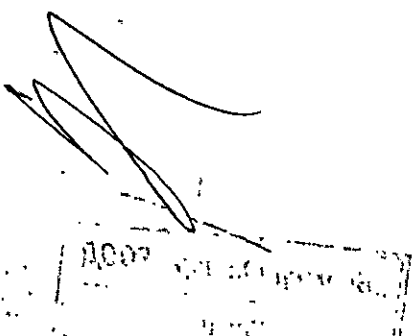
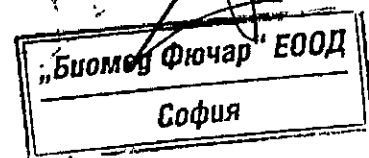
- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.
Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.
- по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 - мостра/и на предлаганите изделия.

Пояснения:

Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____
 Георги Георгиев /Управител на „Биомед фючар“ ЕООД/



към обособена позиция
/превод от английски език/

AHN myTip® FT

Стандартни филтърни накрайници



Сертифицирани като свободни от ДНази/РНази, човешка ДНК, пирогени, ПВР инхибитори



Без замърсяване на пробите - филтрите са изработени от висококачествен гъвичен хидрофобен полиетилен без добавки. Без замърсяване на пипетата - филтрите блокират аерозоли и течности (парообразни, радиоактивни, биологично опасни или корозивни проби) чрез микропорна технология (MPS технология, размер на порите на филтъра 5-40 µm).

Универсално прилягане и изхвърляне на накрайника - оптимизирана конусна геометрия за сигурно прилягане.

Бърз и лесен контрол на обема - означенията за градуировка на накрайника при стандартни обеми.

Прецизно пипетиране без загуба на проба - коничният отвор на накрайника предотвратява образуването на капки в края на накрайника.

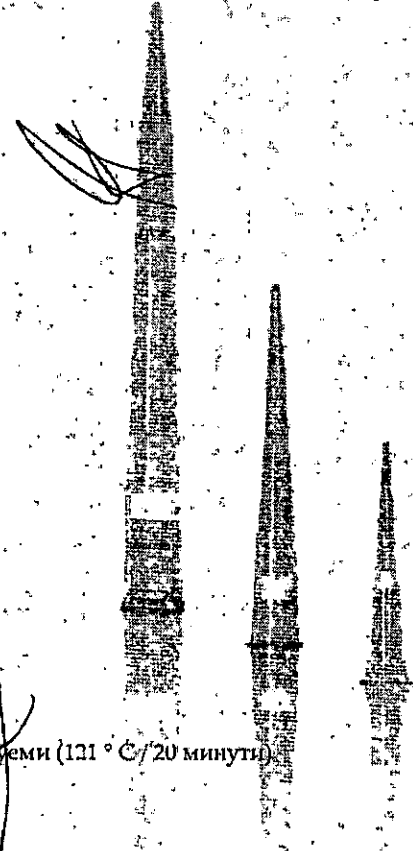
Елиминиране на замърсяването на пробите - накрайници, изработени от автоклавируем, неомокрем, девствен полипропилен.

Запазване на целостта на пробата - налична стерилна версия (бета лъчение).

Стерилната манипулация - филтърните накрайници са автоклавируеми (121 °C / 20 минути).

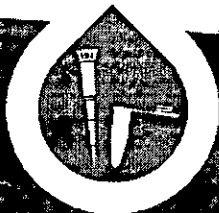
Версии - налични в пликове и кутии.

Списък на съвместимостта е наличен при поискване.



Филтър	Среден размер на порите	Материал	Характеристика	Използва се в следния филтърен накрайник
	18-40 мкм	ПЕ	хидрофобен	0.1-10 µL 0.1-10 µL XL 0.5-10/20 µL
	18-40 мкм	ПЕ	хидрофобен	1-20/30 µL 1-30 µL нанасяне на гел
	5-20 мкм	ПЕ	хидрофобен	1-50 µL
	5-20 мкм	ПЕ	хидрофобен	1-100 µL 1-100 µL нанасяне на гел
	5-20 мкм	ПЕ	хидрофобен	1-200 µL, 5-300 µL
	5-20 мкм	ПЕ	хидрофобен	100-1000 µL, къс
	18-40 мкм	ПЕ	хидрофобен	100-1000 µL, дълъг

„Биомег Филчел“ ЕООД
София

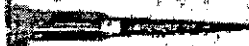


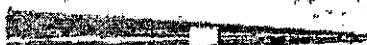
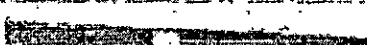
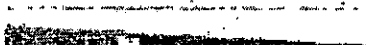
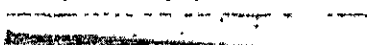
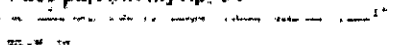




+49(0)3631/46594-04

+49(0)3631/46594-10



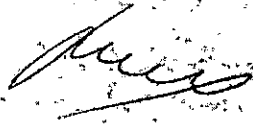
Информация за поръчка

Обем	Дължина	Цвят	Стерилни	Опаковка	Канпоп	Каталожен №
 0.1-10 µL, AHN myTip® FT	34.1 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-001-70-0 2-001-C5-0
 0.1-10/20 µL XL, AHN myTip® FT	45.6 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-061-70-0 2-061-C5-0
 0.5-10/20 µL, AHN myTip® FT	45.7 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-051-70-0 2-051-C5-0
 1-20/30 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-116-70-0 2-116-C5-0
 1-50 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-111-70-0 2-111-C5-0
 1-100 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-112-70-0 2-112-C5-0
 1-200 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-113-70-0 2-113-C5-0
 5-300 µL, AHN myTip® FT	55.0 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	5x1000 5x10x96	2-115-70-0 2-115-C5-0
 100-1000 µL, short, AHN myTip® FT	70.1 mm	прозрачен син прозрачен син	■	плик кутия	5x1000 5x10x60	2-209-70-2 2-209-C5-2
 100-1000 µL, long, AHN myTip® FT	86.0 mm	прозрачен прозрачен	■	плик кутия	10x500 5x10x96	2-201-70-0 2-201-C5-0

Биомед Фючар ЕООД
София

AHN myTip® FT

Standard Filter Tips



metal free



autoclavable
121°C
20 min

No sample contamination - filters are made of virgin high quality hydrophobic polyethylene without additives

No pipette contamination - filters block aerosols and liquids (vaporous, radioactive, biohazardous or corrosive samples) through micropore filter technology (MPS technology, filter pore size 5-40 µm)

Universal fit and tip ejection - optimized cone geometry for a secure fit

Quick and easy volume check - graduation marks on tip at standard volumes

Precise pipetting without loss of sample - conical tip opening prevents drop formation at the end of the tip

Elimination of sample contamination - tips made of autoclavable, non-wettable, virgin polypropylene

Maintain sample integrity - sterile version available (before irradiation)

Sterile handling - filter tips are autoclavable (121 °C / 20 min)

Versions - available in bags and rack boxes

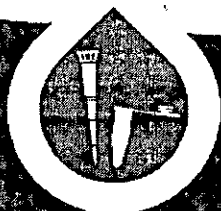
Compatibility list available on request



Filter	Average pore size	Material	Characteristic	Used in following filter tip
	18-40 µm	PE	hydrophob	0.1-10 µL 0.1-10 µL XL 0.5-10/20 µL
	18-40 µm	PE	hydrophob	1-20/30 µL 1-30 µL Gelloader
	5-20 µm	PE	hydrophob	1-50 µL
	5-20 µm	PE	hydrophob	1-100 µL 1-100 µL Gelloader
	5-20 µm	PE	hydrophob	1-200 µL, 5-300 µL
	5-20 µm	PE	hydrophob	100-1000 µL, short
	18-40 µm	PE	hydrophob	100-1000 µL, long

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА



+49(0)3631/46594-04

+49(0)3631/46594-10

info@ahn-bio.de

my

Ordering Information

Volume	Length	Colour	Sterilized	Pack Type	Sales Unit	Cat. No.
0.1-10 µL, AHN myTip® FT	34.1 mm	clear	■	bag	5x1000	2-001-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-001-C5-0
0.1-10/20 µL XL, AHN myTip® FT	45.6 mm	clear	■	bag	5x1000	2-061-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-061-C5-0
0.5-10/20 µL, AHN myTip® FT	45.7 mm	clear	■	bag	5x1000	2-051-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-051-C5-0
1-20/30 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	clear	■	bag	5x1000	2-116-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-116-C5-0
1-50 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	clear	■	bag	5x1000	2-111-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-111-C5-0
1-100 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	clear	■	bag	5x1000	2-112-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-112-C5-0
1-200 µL, AHN myTip® FT	50.8 mm	clear	■	bag	5x1000	2-113-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-113-C5-0
5-300 µL, AHN myTip® FT	55.0 mm	clear	■	bag	5x1000	2-115-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-115-C5-0
100-1000 µL, short, AHN myTip® FT	70.1 mm	clear blue	■	bag	5x1000	2-209-70-2
		clear blue	■	rack	5x10x96	2-209-C5-2
100-1000 µL, long, AHN myTip® FT	86.0 mm	clear	■	bag	10x500	2-201-70-0
		clear	■	rack	5x10x96	2-201-C5-0

„Биомег Фючар“ ЕООД
София

**ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА**

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев

(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

Предложението е по обособена позиция № 11 с предмет Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/

„Биомед Фючар“ ЕООД

София





ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата



Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

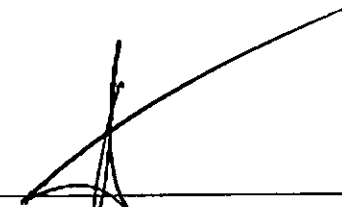
участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции. Предложението е по обособена позиция № 11 с предмет Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl*

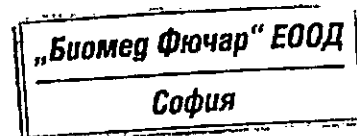
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:


/Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/





/Превод от английски език/

СЕРТИФИКАТ

за система за управление,
съгласно ISO 9001:2008



Доказване на съответствието с регулацията беше извършено и в съответствие с сертификационна процедура, по която е сертифицирана компания:

AHN Biotechnologie GmbH
Uthleber Weg 14, 99734, Nordhausen / Германия

Обхват

Доставка, производство и продажба на лабораторни продукти, особено за молекулярна биология

Регистрационен № на сертификата: TIC 15 100 85535
Доклад от одит № 3330 24АН J0

Валиден до: 14.09.2018
Валиден от: 08.05.2017

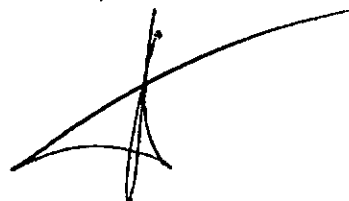
Тази сертификация беше проведена в съответствие с TIC процедурите за одит и сертифициране и е обект на редовни надзорни одити.

подпис
Сертификационен орган
за системи и персонал

лого

Йена, 08.05.2017

лого



„Биомед Фючар“ ЕООД
София



CERTIFICATE



for the management system
according to ISO 9001:2008

The proof of the conforming application with the regulation was furnished and in accordance with certification procedure it is certified for the company



AHN Biotechnologie GmbH
Uthleber Weg 14, 99734 Nordhausen / Germany

Scope

**Development, manufacturing and sale of laboratory products,
especially for molecular biology**


Certificate Registration No.: TIC 15 100 85535

Valid until: 2018-09-14
Valid from: 2017-05-08

Audit Report No.: 3330 24AH J0

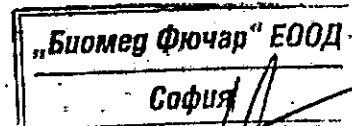
Initial certification: 2008

This certification was conducted in accordance with the TIC auditing and certification procedures and is subject to regular surveillance audits.


TÜV Thüringen e.V.
Certification body for
systems and personnel



Jena, 2017-05-08



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-16006-05-01



Original certificates
are branded with a hologram.

**ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА**

The current validity can be demanded at our homepage www.tuev-thueringen.de.

Zertifizierungsstelle des TÜV Thüringen e.V. • Ernst-Ruska-Ring 6 • D-07745 Jena • ☎ +49 3641 399740 • ✉ zertifizierung@tuev-thueringen.de

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ
по обществена поръчка с предмет:

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

Предложението е по обособена позиция № 13 с предмет MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполитогитипиране

Настоящото техническо предложение е подадено от: „Биомед фючар“ ЕООД

/наименование на участника/

и подписано от: Георги Йорданов Георгиев

/три имена/

в качеството му на: Управител

/длъжност/

Забележка: На основание чл. 47, ал. 9 от ППЗОП, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, за всяка обособена позиция се представя отделно техническо предложение, окомплектовано със съответните приложения, за които се отнасят.

Съдържание:

1. Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
2. Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя.

3. Към техническото предложение се прилагат:

3.1. По обособени позиции №№ 25, 29, 30, 31, 33, 38 и 40: - НЕПРИЛОЖИМО

3.1.1. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §4, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция/номенклатура, за която участникът подава оферта.

3.1.2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии, от същото медицинско изделие през последните 2 години. Представения документ от ИАЛ следва да бъде издаден преди не повече от един месец от подаване на оферта от участника.

3.1.3. Декларация, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.


3.1.4. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя.

3.2. По обособени позиции № № 25 и 39 : НЕПРИЛОЖИМО

Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

3.3. По обособени позиции № № 26, 27 и 28: НЕПРИЛОЖИМО

„Биомед фючар“ ЕООД


Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО или Директива 93/42/ЕИО, издадена от производителя.

**Ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, то участникът следва да представи документите по т. 3.1.*

3.4. По всички обособени позиции, с изключение на обособени позиции №№ 13, 38, 39 и 40:- НЕПРИЛОЖИМО

Заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя;

3.5. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.6. По обособена позиция № 23: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация, че изделията ще включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите *(в свободен текст и в случай, че е приложимо)*.

3.7. По обособена позиция № 33: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност. *(свободен текст)*

3.9. По обособена позиция № 29: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.10. По обособена позиция № 30: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните конумативи и реактиви: Реагент за намаляване присъствието на гранулоцити в отделени периферни кръвни мононуклеарни клетки, Хранителна среда за култивиране на лимфоцити, Слайдове за бързо клетъчно преброяване, Епруветки за градиентно сепариране на мононуклеарни клетки, Вакуумна епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин. *(свободен текст)*

3.11. По обособена позиция № 40: НЕПРИЛОЖИМО

Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство. В декларацията участниците посочва и производствения срок на годност на предлаганото от тях изделие. *(свободен текст)*

4. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;


5. Декларация за срока на валидност на офертата;

ДАТА: 21.05.2018 г.





ПОДПИС и ПЕЧАТ:


/Георги Георгиев - Управител/
„Биомед Фючар“ ЕООД
София


ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА

Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.

От: "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

С настоящото, Ви представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 13 с предмет **MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполиготиране/ Номенклатура 13.1. MIRU-VNTR типиращ кит и Номенклатура 13.2. Кит за сполиготиране**

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договора е 1 (една) година, считано от датата на подписването му.¹

2. Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 1 до № 37 е до 30 календарни дни от датата на заявката.

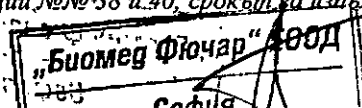
Декларираме, че сме запознати, че срокът на изпълнение на отделните доставки по обособени позиции от № 38 до № 40 е не по-късно от 14 календарни дни от датата на заявката.

3. Гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с изискванията на възложителя.

4. За изпълнение на поръчката предлагаме:

Изисквания на възложителя				Предложение на участника
№	Наименование на обособената позиция	Мярка	Количество ДО	Описание на предлаганото изделие, в което задължително се посочва Производител, наименование на изделието, каталожен номер, опаковка и др. индивидуализираща информация и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя/ите с публикуваните технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
13	MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполиготиране			
13,1	MIRU-VNTR типиращ кит	кит	1	MIRU-VNTR типиращ кит за Mycobacterium tuberculosis complex с използване на 24

¹ За обособени позиции №№ 38 и 40, срокът на изпълнение не следва да стартира по-рано от 21.06.2018 г.


"Биомед Фючар" ЕООД



				маркера, за не по-малко от 100 типирания/ производител: Genoscreen / наименование на изделието: MIRU-VNTR typing kit /каталожен номер: 785-60VQ09 / опаковка: 100 типирания /link: http://www.genoscreen.fr/en/dedicated-solutions/microbiology/genome-analysis/miru-vntr-typing
13,2	Кит за сполиготипиране	кит	1	Кит за сполиготипиране на M. tuberculosis, базиран на магнитни сфери, за 100 типирания/ производител: BEAMEDEX SAS / наименование на изделието: TB-SPOL /каталожен номер: BMX-TB-SPOL- MagPlex®/ опаковка: за 100 типирания /link: https://www.beamedex.com/products-and-services/kits/tb-spol/

5. Декларираме, че сме запознати, че медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите следва да имат минимален срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

6. Декларираме, че в случай на доставка на изделия с по-кратък от договорения срок на годност се дължи неустойка, както следва:

- от 74,99% до 65,00% срок на годност – неустойка 10% върху стойността на доставката;
- от 64,99% до 50,00% срок на годност – неустойка 15% върху стойността на доставката;

7. Декларираме, че доставката на медицинските изделия, личните предпазни средства и консумативите с остатъчен срок на годност по-малък от 50% се извършва само с писмено съгласие от Възложителя, като се дължи неустойка в размер на 25% върху стойността на доставката.

8. Декларираме, че предлаганите изделия ще притежават към момента на доставка сертификата за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида или друг документ удостоверяващ датата на производство

Приложения:

- Официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия.
Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя.

по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 25, 26, 27, 28 и 40 - мостра/и на предлаганите изделия.

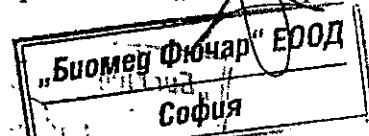
Пояснения:

Представената мостра, ще бъде ползвана за проверка на съответствието на оферираното изделие, с изискванията на възложителя посочени в техническата спецификация. Мострата трябва да е обозначена по начин, от който да е видно за коя обособена позиция се подава, както и от кой участник е представена. При оценка на съответствие на изделието с изискванията на Възложителя, търговския вид на мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ: _____

Георги Георгиев /Управител на „Биомед фючар“ ЕООД/



РЕШЕНИЯ ЗА ТИПИРАНЕ НА MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS

ВИЕ ИСКАТЕ ДА:

- ✓ Определете типа на щамовете Mycobacterium tuberculosis
- ✓ Докажете/отхвърляте епидемиологичните връзки между случаите на туберкулоза
- ✓ Извършвате популационно базирани изследвания на пренос на туберкулозата

MIRU-VNTR ТИПИРАЩИ КИТОВЕ И УСЛУГИ

Молекулярно проследяване на щамове Mycobacterium tuberculosis complex чрез многолокусен тандемно повтарящ се вариращ анализ (MLVA)

- ✓ MIRU-VNTR типиращ кит: базиран на международно стандартизираната 24-маркерна система, кат. № 785-60VQ09
- ✓ Хипервариабилен типиращ кит MIRU-VNTR: за вторично типирание на щам Beijing, кат. № 785-60VQ10
- ✓ MIRU-VNTR калибрационни китове: за стандартна имплементация и имплементация за контрол на качеството върху ДНК анализ на Applied Biosystems®, кат. № 785-60VQ11
- ✓ MIRU-VNTR валидиращ кит: за рутинен контрол на качеството с използване на референтни проби, кат. № 785-60VQ12
- ✓ MIRU-VNTR Обучения: техническо обучение за прилагане на метода и обучение за интерпретация на данните

*Публикации в списание по клинична микробиология:
First Worldwide Proficiency Study on Variable-Number Tandem-Repeat Typing of Mycobacterium tuberculosis Complex Strains
Comparative study of IS6110 RFLP and VNTR typing of Mycobacterium tuberculosis in the Netherlands, based on a five year nationwide survey

ВРЪЗКА С КЛИЕНТА | Тел. : +33 (0)3 59 31 74 04 | www.genoscreen.com

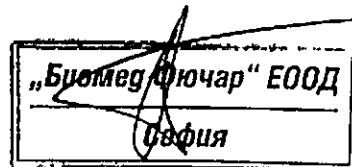


GenoScreen

ВРЪЗКА С КЛИЕНТА
commercial.dept@genoscreen.com
Тел.: +33 (0)3 59 31 74 04

СЕДАЛИЩЕ
1 rue du Professeur Calmette
59000 LILLE | FRANCE
Тел.: +33 (0)3 20 87 71 53
Факс: +33 (0)3 20 87 72 64
contact@genoscreen.com

www.genoscreen.com



GenoScreen

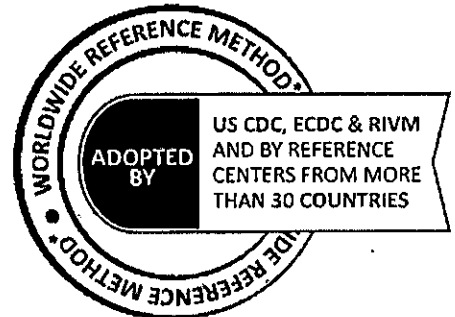
MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS TYPING SOLUTIONS

YOU WANT TO :

- ✓ Determine the type of *Mycobacterium tuberculosis* strains
- ✓ Prove/disprove epidemiological links between tuberculosis cases
- ✓ Perform population-based tuberculosis transmission studies

MIRU-VNTR TYPING KITS AND SERVICES

Molecular tracing of *Mycobacterium tuberculosis* complex strains by multilocus variable number of tandem repeat analysis (MLVA)

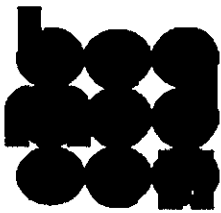


- ✓ MIRU-VNTR Typing kit : based on the international standardized 24-locus system
Cat. number 785-60VQ09
- ✓ Hypervariable MIRU-VNTR Typing kit : for second-line typing of Beijing strains
Cat. number 785-60VQ10
- ✓ MIRU-VNTR Calibration kits : for standard and quality controlled implementation on Applied Biosystems® DNA Analyzers
Cat. number 785-60VQ11
- ✓ MIRU-VNTR Validation kit : for routine quality controls using reference samples
Cat. number 785-60VQ12
- ✓ MIRU-VNTR Trainings : technical training for method implementation and advanced training on data interpretation

„Биомед Фючар“ ЕООД
Bioscience Proficiency Study on Variable Number Tandem Repeat Typing of *Mycobacterium tuberculosis* Complex Strains
Completed the study of IS6110 RFLP and VNTR typing of *Mycobacterium tuberculosis* in the Netherlands, based on a five year nationwide survey
София

ВЯРНО С
ОРИГИНАЛА

www.genoscreen.com



Сполинготиране на *Mycobacterium tuberculosis* комплекс BMX-TB43 (43 spacers) BMX-TB68 (68 спейсера)

"Слигогенезис" (директно повтаряне при туберкулозни бацили или CRISPR генотипизиране) има повече от 750 библиографски справки в PubMed между 1997 и 2013. Изобретен през 1997 г. в RIVM в Холандия, оригиналната техника на мембраната (обърната line-blot хибридизация) до формат на микрочипове в CDC през 2004 г. В Европа Veamedex® е експерт в CRISPR локусното типизиране на микроперли и партньор на Luminex®. Предлагаме както обичайни услуги за генотипизиране, така и продажби на олигонуклеотид-свързани микроперли от полистирол или парамагнитни за изпълнение на CRISPR техники за типизиране с цел предотвратяване разпространението на инфекциозни болести на Luminex устройства. Ние също така предлагаме обучение за анализ на данни и интерпретивен софтуер. Свържете се с нас за оферта или конкретна заявка. Нашият ангажиран екип ще се радва да ви отговори.

Предимства

- Бърз (2 часа)
- Висока производителност (плски с 96 ямки)
- Вътрешни контроли (H37Rv, M. bovis BCG)
- Всеобщо приета техника
- Световна система от бази данни за номенклатурата на клъстерите (SIT = Spoligotyping-international-type/spoлинготиране - международен тип)
- Числени резултати (лесно се споделят в мрежата)
- Обучение и експертна техническа поддръжка

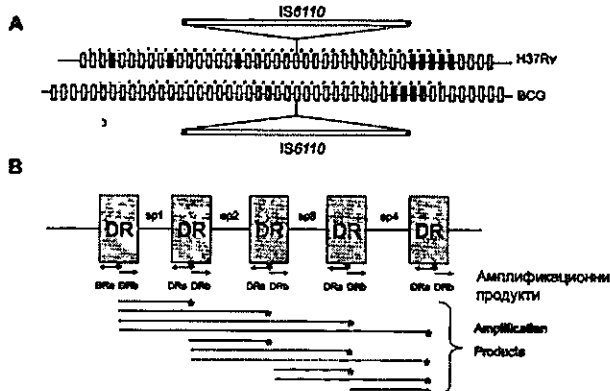
Приложения, референции

- Проучване на нозокомиалното предаване на туберкулоза като техника на първа линия, последвано от типизиране на 24VNTR
 - Проучвания за кръстосано замърсяване
 - Изследвания на генетичното разнообразие на *Mycobacterium tuberculosis* във всякакви условия.
 - Молекулярни епидемиологични изследвания (в страни с висока обремененост) като техника на първа линия, последвана от типизиране на 24VNTR
- 757 референции в PubMed на 01.02.2013

Състав на кита

- Положителна контролна ДНК (H37Rv, M. bovis BCG P3)
- Biot-DRa, DRb праймери за амплификация на комплекса *M. tuberculosis* CRISPR
- Свързаните с олигонуклеотид микроперли за Luminex®, включващи 43 или 68 мишени (полистиролен xMAP® или магнитни MagPlex®).
- Общото количество микроперли, което е необходимо за 100, 250 и 500 анализа (в зависимост от устройството ви за четене; по-малко графики, необходими за MagPix®)
- Стрептавидин-фикоеретрин (SA-PE)
- дНТФи

ДНК екстракция (от биологични проби или култури)



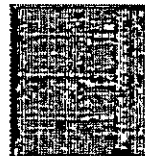
Хибридизация на микроперли, откриване



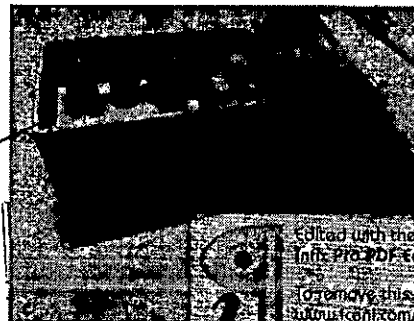
Magpix®
MagPlex® перли

Luminex 200
xMAP® перли

Числен
резултат

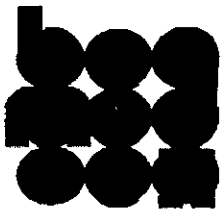


Компютъризирано
управление на
данни



„Биомед Фъчар“ ЕООД
София

Edited with the demo version of
Infix Pro PDF Editor
To remove this notice, visit
http://www.infix.com/Unlock.htm



Spoligotyping

Mycobacterium tuberculosis complex

BMX-TB43 (43 spacers) BMX-TB68 (68 spacers)

« Spoligotyping » (tuberculosis bacilli Direct Repeat or CRISPR genotyping) has more than 750 bibliographical references on PubMed between 1997 and 2013. Invented in 1997 at the RIVM in the Netherlands, the original technique on membrane (reverse line-blot hybridization), was transferred to a microbeads format in the CDC in 2004. Beamedex® is in Europe the expert in CRISPR loci typing on microbeads and a partner of Luminex® We propose both custom genotyping services as well as are selling oligonucleotide-coupled microbeads, whether polystyrene ou paramagnetic, to run CRISPR typing techniques to prevent infectious diseases spreading on Luminex devices We also supply training to data-analysis and interpretation softwares. Contact us for a quote or any specific request Our dedicated team will be happy to answer you

Advantages

- Fast (2h)
- High throughput (96 well plates)
- Internal controls (H37Rv, *M. bovis* BCG)
- Universaly admitted technique
- World-wide database system for nomenclature of clusters (SIT=Spoligotyping-international-type)
- Numerical results (easily shared on the web)
- Training and Expert technical support

Applications, References

- Study of nosocomial transmission of tuberculosis as first line technique followed by 24VNTR typing
- Cross-contamination studies
- Studies of genetic diversity of *Mycobacterium tuberculosis* in 'any setting.
- Molecular epidemiological studies (in high burden countries) as first line technique followed by 24VNTR typing
- 757 references on PubMed on Feb.1st 2013

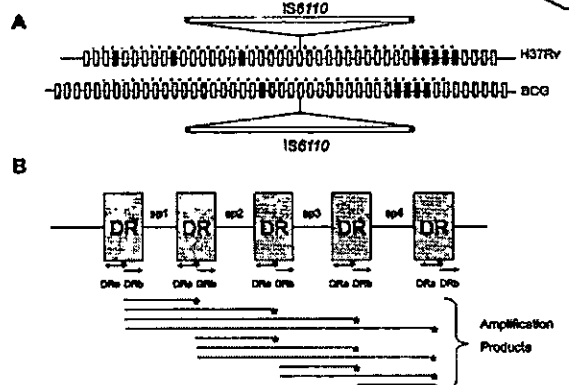
Kit Composition

- Positive control DNA (H37Rv, *M. bovis* BCG P3)
- Biot-DRa, DRb primers to amplify *M. tuberculosis* complex CRISPR
- Oligonucleotide-coupled Luminex® microbeads mixed, including 43 or 68 targets (polystyrene xMAP® or magnetic MagPlex®).
- Total quantity of microbeads necessary as per request for 100, 250 and 500 assays (depending on your reading device; less beads needed on the MagPlex®).
- Streptavidin-Phycoerythrin (SA-PE)
- dNTPs

ВАРНО С
ОРИГИНАЛ

„Биомед Фючар“ ЕООД
София

DNA Extraction (from biological samples or culture..)



Hybridization on microbeads, detection

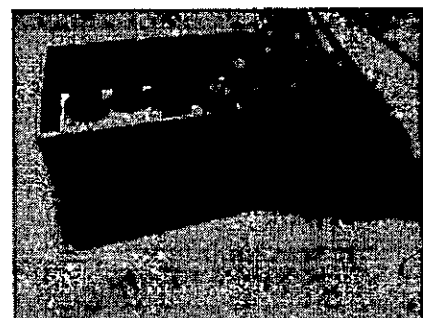


Magpix®
MagPlex® beads

Luminex 200
xMAP® beads

Numerical
Result

Computerized
data
management



ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев

(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.**

Предложението е по обособена позиция № 13 с предмет MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполиготипиране

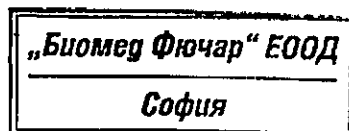
ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемам условията в него.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/



ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: Георги Йорданов Георгиев
(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на "Биомед фючар" ЕООД

(наименование на участника)

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции.*

Предложението е по обособена позиция № 13 с предмет MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполитотипиране

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Срокът на валидност на настоящата оферта е 3 месеца, считано от датата, която е посочена като крайна дата на получаване на офертите в обявлението за поръчка и представлява времето, през което сме обвързани с условията на представеното от нас предложение.

ДАТА: 21.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:


/Георги Георгиев – Управител
на „Биомед фючар“ ЕООД/

