

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 № 4 с предмет: Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по – малка от 20 см.

Настоящото техническо предложение е подадено от: „ЕЛПАК – ЛИЗИНГ” ЕООД

/наименование на участника/

и подписано от: инж. Пламен Антонов Калайджиев

/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.

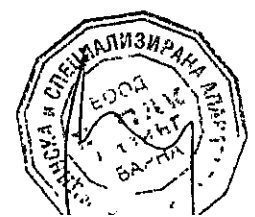
3. Към техническото предложение се прилагат:



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

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, е 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 емисъла 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 изтогленни 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 :

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

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

~~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:

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС МGIT 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 ерока им на годност. (свободен текст)

3.6. По обособена позиция № 23:

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:

Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за линейно хибриднизиционни анализи с TwinCubatic 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 ерока им на годност. (свободен текст)

3.9. По обособена позиция № 29:

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:

Декларация от участника, че предложението им включва необходимите за изработването на тестовите количества от следните консумативи 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:

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 предлагането 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: 17.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:



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: „ЕЛПАК – ЛИЗИНГ“ 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 № 4 с предмет: Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по – малка от 20 см.

1. Декларираме, че сме запознати, че срокът на договорът 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

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



				технически данни на съответното медицинско изделие, лично предпазно средство или консуматив, в случай че има такива.
4	Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по – малка от 20 см.	брой	51000	Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), твърди, в опаковка нот 20 броя, с дължина от 20 см, тъмносини на цвят, материал: полистирен Каталожен номер: 30020 Производител: FL Medical, Италия

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 образец мострата ще бъде нарушен.

ДАТА: 17.05.2018 г.

ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ:

Инж. Пламен Антонов Калайджиев





Твърди йозета за еднократна употреба

Каталожен номер:30020

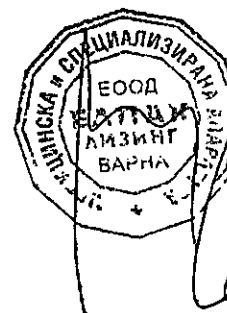
Производител: FL Medical, Италия



- Твърда инокулационна бримка - йозе
- стерилни
- тъмно сини
- Стерилни
- В опаковка по 20 бр
- полистирен
- Обем 10 μ l



**ВАРНО С
ОРИГИНАЛА**

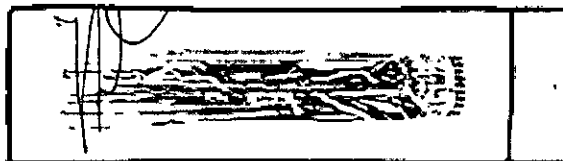


PROmed

Loops
Asas/Inoculatores/Anse



1 ml

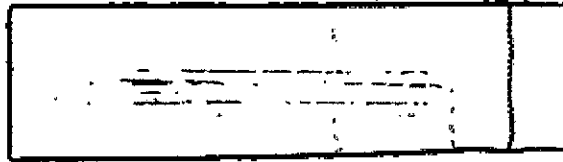


30010

hard inoculation loop
 asa de inoculacion tipo rigido / inoculateur type rigide / anse per inoculazione tipo rigido
 sterile
 estent / sterile / sterile
 bag of 20 pieces
 bolsa de 20 piezas / sachet de 20 pieces / pacchetto da 20 pezzi
 polystyrene
 poliestireno / polystyrene / polistirolo
 dark green
 verde oscuro / vert foncé / verde scuro



1 ml

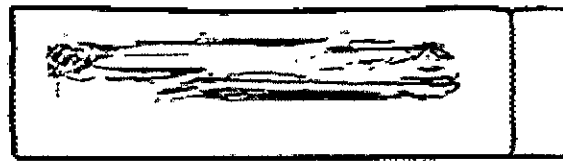


30015

soft inoculation loop
 asa de inoculacion tipo flexible / inoculateur type flexible / anse per inoculazione tipo morbido
 sterile
 estent / sterile / sterile
 bag of 20 pieces
 bolsa de 20 piezas / sachet de 20 pieces / pacchetto da 20 pezzi
 polystyrene
 poliestireno / polystyrene / polistirolo
 light green
 verde chiaro / vert clair / verde chiaro



10 ml



30020

soft inoculation loop
 asa de inoculacion tipo rigido / inoculateur type rigide / anse per inoculazione tipo rigido
 sterile
 estent / sterile / sterile
 bag of 20 pieces
 bolsa de 20 piezas / sachet de 20 pieces / pacchetto da 20 pezzi
 polystyrene
 poliestireno / polystyrene / polistirolo
 blue
 azul oscuro / bleu / blu



10 ml



30025

soft inoculation loop
 asa de inoculacion tipo flexible / inoculateur type flexible / anse per inoculazione tipo morbido
 sterile
 estent / sterile / sterile
 bag of 20 pieces
 bolsa de 20 piezas / sachet de 20 pieces / pacchetto da 20 pezzi
 polystyrene
 poliestireno / polystyrene / polistirolo
 light blue
 azul / bleu clair / azzurro



Превод от английски език



IQNet и неговият партньор
CISQ/CERTIQUALITY S.r.l.

с настоящото удостоверяват, че фирма

F.L. MEDICAL SRL
IT- 35038 TORREGLIA (PD)- VIA ENRICO MATTEI 20

е въвела и поддържа
СИСТЕМА ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА КАЧЕСТВОТО
която отговаря на изискванията на стандарт

ISO 9001:2008

за следните дейности

Проектиране, производство и продажба на пластмасови изделия за еднократна употреба за лаборатории за анализ и медицински уреди (контейнери за клинична употреба).

В следните оперативни бази
Вижте приложението

Дата на издаване: 09.10.2015г.

Сертифициран от: 24.09.2001г.

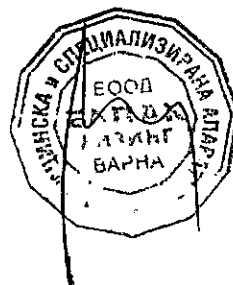
Валиден до: 08.10.2018г.

Регистрационен № IT-15999

IQNet
Михаел Дрексел /п/ не се чете
Президент на IQNET

CISQ
Инж. Клаудио Провети /п/ не се чете
Президент на CISQ

СЕРТИФИКАТ
СИСТЕМА ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА КАЧЕСТВОТО





[Handwritten signature]

Приложение 1 към Сертификат Рег. № IT-15999

F.L. MEDICAL SRL

Оперативни бази:

- IT- 35038 TORREGLIA (PD) VIA S. PIETRO MONTAGNON 11/1
- IT- 35038 TORREGLIA (PD) VIA ENRICO MATTEI 20
- IT- 35038 TORREGLIA (PD) VIA MONTE SOLONE 31

[Handwritten signature]

Приложението е невалидно без горепосочения сертификат.

Долуподписаната Радина Пенкова АНАСТАСОВА, удостоверявам
 верността на извършения от мен превод от английски на
 български език на приложения документ.
 Преводът се състои от 2 (две) страници.

Преводач

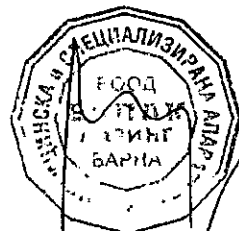
/Радина Анастасова /

[Handwritten signature]

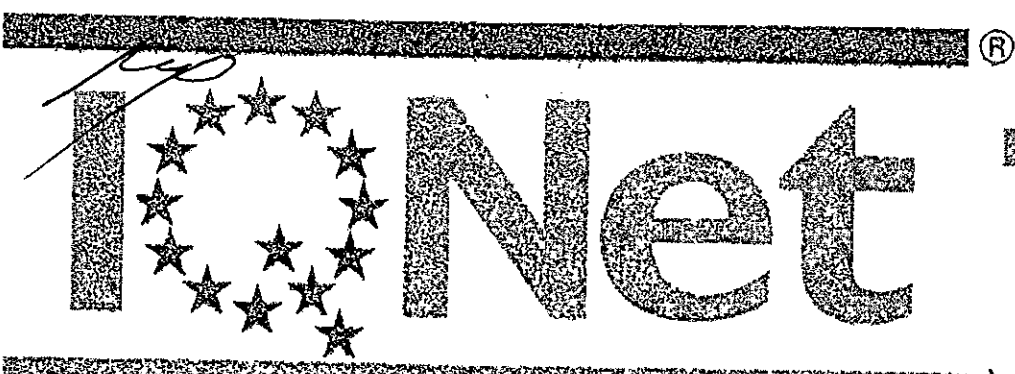


[Handwritten signature]

ВАРНО С
ОРНИКАЛА



[Handwritten signature]



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK
CERTIFICATE

IQNet and its partner
CISQ/CERTIQUALITY S.r.l.
F.L. MEDICAL SRL

IT - 35038 TORREGLIA (PD) - VIA ENRICO MATTEI 20
has implemented and maintains a
Quality Management System
which fulfills the requirements of the following standard

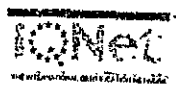
ISO 9001:2008
for the following activities

Code **EA 14**

Design, manufacturing and sale of disposable plasticware
for analysis laboratories and medical devices (containers for clinical use).

Diseño, fabricación y venta de productos desechables para análisis y dispositivos médicos (contenedores para su uso clínico)
In the following operative units
See annex

Issued on: **2015-10-09**
Certified since: **2001-09-24**
Expire on: **2018-10-08**
Registration number: **IT-15999**



Michael Drechsel

Michael Drechsel
President of IQNET

[Handwritten signature]



[Handwritten signature]

Ing. Claudio Provetti
President of CISQ

- IQNet Partners*
AENOR Spain AFNOR Certification France AIB-Vinçotte International Belgium ANCE-SIGE Mexico AP CER Portugal CCC Cyprus
CISQ Italy CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany
FCAV Brazil FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia IMNC Mexico Inspecta Certification Finland IRAM Argentina
JQA Japan KEO Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland PCBE Poland
Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia SIRIM QAS International Malaysia
SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia
IQNet is represented in the USA by AFNOR Certification, CISQ, DQS Holding GmbH and NSAI Inc.
* The list of IQNet partners is valid at the time of issue of this certificate.



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

ANNEX 1 TO IQNET CERTIFICATE NUMBER IT-15999

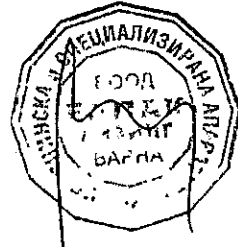
F.L. MEDICAL SRL

Operative Units

- IT - 35038 TORREGLIA (PD) VIA S. PIETRO MONTAGNON 11/1
- IT - 35038 TORREGLIA (PD) VIA ENRICO MATTEI 20
- IT - 35038 TORREGLIA (PD) VIA MONTE SOLONE 31

ВЕРНО С
ОПРЕДЕЛЕНИЕ

This annex is only valid in connection with the above-mentioned certificate.





Handwritten signature

ET • **RADINA** - Radinka Anastasova •
Translation Services
21.Gen.Kolev Str.,entr. "B" apt.7
9000 Varna - Bulgaria
tel: +359 /52/ 613 908
tel/fax: +359 /52/ 622 365
E-mail: office.radina@gmail.com
www.radina.net

Превод от английски език



Handwritten signature

СЕРТИФИКАТ №13165

С настоящото удостоверяваме, че фирма

F.L. MEDICAL SRL UNIPERSONALE
IT-35038 TORREGLIA (PD)- VIA ENRICO MATTEI 20

в следните производствени обекти:

IT-35038 TORREGLIA (PD)- VIA S.PIETRO MONTAGNON 11/1
IT-35038 TORREGLIA (PD)- VIA ENRICO MATTEI 20
IT-35038 TORREGLIA (PD)- VIA MONTE SOLONE 31

е въвела и поддържа

СИСТЕМА ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА КАЧЕСТВОТО
в съответствие с изискванията на

UNI CEI EN ISO 13485:2012

За следните дейности:

Производство и продажба на пластмасови изделия за еднократна употреба за лаборатории за анализ и медицински устройства (контейнери за клинична употреба).

Употребата и валидността на настоящия Сертификат трябва да отговаря на изискванията и правилата за сертифициране на системите за управление на качеството.

Първоначално издаване: 11.11.2008
Дата на решение за сертифициране: 09.11.2017
Валиден до: 28.02.2019
Дата на издаване: 09.11.2017

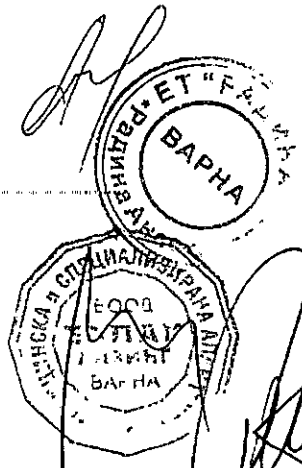
In/ не се чете
CERTIQUALITY S.r.l. - Президент

Handwritten signature

Преводът

/Радина Анастасова /

Долуподписаната Радина Пенкова АНАСТАСОВА, удостоверявам
верността на извършения от мен превод от английски на
български език на приложния документ.
Преводът се състои от 1 (една) страница.



ВЕРНО С
ОРИГИНАЛ



CERTIFICATO n. **13165**
CERTIFICATE No

SI CERTIFICA CHE L'ORGANIZZAZIONE
WE HEREBY CERTIFY THAT THE ORGANIZATION

F.L. MEDICAL SRL UNIPERSONALE

IT - 35038 TORREGLIA (PD) - VIA ENRICO MATTEI 20

NELLE SEGUENTI UNITA' OPERATIVE / IN THE FOLLOWING OPERATIVE UNITS

- IT - 35038 TORREGLIA (PD) - VIA S. PIETRO MONTAGNON 11/1
- IT - 35038 TORREGLIA (PD) - VIA ENRICO MATTEI 20
- IT - 35038 TORREGLIA (PD) - VIA MONTE SOLONE 31

HA ATTUATO E MANTIENE UN SISTEMA DI GESTIONE QUALITA' CHE E' CONFORME ALLA NORMA
HAS IMPLEMENTED AND MAINTAINS A QUALITY MANAGEMENT SYSTEM WHICH COMPLIES WITH THE FOLLOWING STANDARD

UNI CEI EN ISO 13485:2012

PER LE SEGUENTI ATTIVITA' / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

Produzione e vendita di articoli monouso per laboratorio di analisi e di dispositivi medici (contenitori per uso clinico).

Manufacturing and sale of disposable plasticware for analysis laboratories and medical devices (containers for clinical use).

Fabricación y venta de productos desechables para análisis y dispositivos médicos (contenedores para su uso clínico).

IL PRESENTE CERTIFICATO E' SOGGETTO AL RISPETTO DEL REGOLAMENTO PER LA CERTIFICAZIONE DEI SISTEMI DI GESTIONE
THE USE AND THE VALIDITY OF THIS CERTIFICATE SHALL SATISFY THE REQUIREMENTS OF THE RULES FOR THE CERTIFICATION OF MANAGEMENT SYSTEMS

PRIMA EMISSIONE **11/11/2008**
FIRST ISSUE
DATA DELIBERA **09/11/2017**
DECISION DATE
DATA SCADENZA **28/02/2019**
EXPIRY DATE
EMISSIONE CORRENTE **09/11/2017**
ISSUE DATE

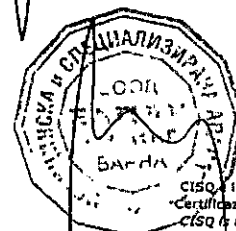
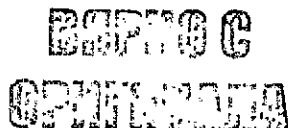
Ernesto Spini
CERTIQUALITY S.r.l. - IL PRESIDENTE
Via G. Giardino 4 - 20123 MILANO (MI) - ITALY

SCADENZA TRIENNIO PRECEDENTE 21/10/2017 AUDIT DI RINNOVO COMPLETATO 13/09/2017
EXPIRY PREVIOUS PERIOD 21/10/2017 COMPLETED RENEWAL AUDIT 13/09/2017



ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA
ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA	ACCREDITA

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



www.cisq.com

CISQ is the Federazione Italiana di Organismi di Certificazione dei sistemi di gestione aziendali
CISQ is the Italian Federation of Management System Certification Bodies.



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

For information concerning the validity of the certificate, you can visit the site: www.certiquality.it

The validity of this certificate depends on annual audits and on a complete review every three years of the Management System.



ДЕКЛАРАЦИЯ

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: инж. Пламен Антонов Калайджиев

(трите имена)

в качеството си на Управител

(длъжност)

на „ЕЛПАК ЛИЗИНГ“ 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 № 4 с предмет: Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по – малка от 20 см.

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:



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

ДАТА: 17.05.2018 г.

ПОДПИС и ПЕЧАТ:



ОБРАЗЕЦ

ДЕКЛАРАЦИЯ
за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: инж. Пламен Антонов Калайджиев
(трите имена)
в качеството си на: Управител
(длъжност)
на „ЕЛПАК ЛИЗИНГ“ 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 № 4 с предмет: Йозета за еднократна употреба, стерилни, тип бримка с обем 10 µl (без наличие на бод), неогъващи се, в опаковка не повече от 20 броя, с дължина не по – малка от 20 см.

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: 17.05.2018 г.

ПОДПИС И ПЕЧАТ:

