**ЧАСТ ІІ**

**ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРАТА**

**ЗАЯВЛЕНИЕ ЗА УЧАСТИЕ ПО ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

**Долуподписаният: ……………………………………………………………………..……....**

***(трите имена)***

**в качеството си на …………………………………………………………….…………………**

***(длъжност)***

**на ……………………………………………………………………………………………**

***(наименование на участника)***

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

С настоящото Ви заявявам желание за участие в обявената от Вас процедура за възлагане на обществената поръчка

**Съдържание:**

1. еЕЕДОП за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо – еЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката.

2. Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, *когато е приложимо;*

3. Копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението *когато е приложимо;*

4. Задължените лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, на представляваното от мен/ нас дружество независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат са следните:

………………………………………………………………………………………………

………………………………………………………………………………………………

………………………………………………………………………………………………

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (име и длъжност)

***ОБРАЗЕЦ***

***ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ***

**по обществена поръчка с предмет:**

***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

***Обособена позиция № ............. с предмет ..................,***

Настоящето техническо предложение e подадено от: ……………………………………………….........................................................................................

*/наименование на участника/*

и подписана от: ………………………………………………………………………………………

*/три имена/*

в качеството му/им на: ……………………………………………………………………………...

*/длъжност/*

***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. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор.

4. Декларация за срока на валидност на офертата.

5. За медицинските изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 22, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 61, 62, 105, 106, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 157, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 196, 208, 209, 215, 218, 219 и 227, **декларация**, 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, за която участникът подава оферта;

6.За медицинските изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 22, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 61, 62, 105, 106, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 157, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 196, 208, 209, 215, 218, 219 и 227, **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 партиди от същото медицинско изделие през последните 2 години(заверено копие);

1. Медицинските изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 22, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 61, 62, 105, 106, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 157, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 196, 208, 209, 215, 218, 219 и 227, **декларация** от участника, в която се посочва **медицинското изделие**, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;
2. Декларация от участника, че предлаганите **медицински изделия** притежават СЕ-mark *(свободен текст),* ***в приложимите случай;***
3. За изделията за диагностика ин витро по обособени позиции №№ 1, 2, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 22, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 61, 62, 105, 106, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 157, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 190, 191, 192, 193, 194, 208, 209, 215, 218, 219 и 227, **придружено с превод на български език и заверено от участника копие на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС**, издадена от производителя. За изделията по обособени позиции №№ 1, 10, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38 и 39 се представя и заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;
4. За медицинското изделие по обособена позиция № 196, **придружено с превод на български език и заверено от участника копие на декларацията за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС**, издадена от производителя и заверено от участника копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ.
5. В случай, че изделията по обособени позиции3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 17, 18, 19, 20, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 59, 60, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 73, 108, 109, 113, 115, 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 151, 152 **заверено копие от декларация, издадена от производителя**, че съответното изделие е за научно-изследователски цели.
6. Мострана изделието по обособена позиция № 227, обозначена по начин от който да е видно на кое предложение отговаря;
7. Брошури, каталози и/или фотографски снимки на стоките, от които ясно да се вижда каталожният номер на изделията, които се оферират и които ще се доставят, чиято автентичност Възложителят си запазва правото да проверява;

14. Копие на валиден сертификат по стандарт БДС EN ISO 13485:20хх или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя на медицински изделия*.*

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА**

ДО:…………………………………………………………………………………………………….

(*наименование и адрес на възложителя)*

От: …………………………………………………………………………………………………….

*(наименование на участника)*

с адрес: гр. ………………………… ул. …………………………………………………..№ …….,

тел.: …………………………, факс: ………………….., e-mail: …………………………………..

Булстат / ЕИК: ………………………………………..,

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

С настоящото, Ви представяме нашето предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

***Обособена позиция №……… с предмет………………***

 Срокът за изпълнение на предмета на поръчката е …………..(до петнадесет работни дни) след получаване на писмена заявка от Възложителя.

 За изпълнение на поръчката предлагаме следната разработка на техническо предложение:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|   | **В И Д О В Е** | Мярка | Общо колич. | Предложение на участника, включващо: характеристики, марка, модел и кат. №, производител |
| **А.** |  | **Диагностични набори (китове)** |
| 1 | Кит за количествено флуоресцентно определяне на фенилаланин от кръв върху филтърна бланка - (реактиви, стандарти, контроли, консумативи ) за НАЛИЧЕН АПАРАТ Victor 2 D И ВАЛИДИРАН МЕТОД С НИНХИДРИН И ПРЕДВАРИТЕЛНА ЕКСТРАКЦИЯ С ЕТАНОЛ-ЦИНКОВ СУЛФАТ и отчитане в бели плаки - **4800 теста** в кит - масов скрининг за ФКУ | кит | 14 |  |
| 2 | Кит **с дериватизация** за MS/MS анализ на аминокиселини, ацилкарнитини и сукцинилацетон от филтърна бланка (реактиви, стандарти със стабилни изотопи, контроли, консумативи и СМЕС ЗА КАЛИБРИРАНЕ НА СУКЦИНИЛАЦЕТОН) - минимум 960 анализа - селективен скрининг за 30 ВГО едновременно | кит | 2 |  |
| 3 | Кит за **изолиране** на геномна, митохондриална, бактериална, паразитна и вирусна ДНК. Китът да включва следните минимални компоненти: 50 бр. центрофужни колонки; Протеиназа К; Събирателни епруветки от по 2 мл-150 бр.; Два лизиращи буфера; Два промиващи буфера; Елуиращ буфер.Изолирането на ДНК да бъде на базата на технологията със силициева мембрана. Да позволява ръчна обработка на пробите чрез центрофугиране или вакуум; времето за изолиране да бъде не повече от 20 мин. Без фенол-хлороформна екстракция. Да осигурява ензимно лизиране на тъканите. Да бъде съвместим със следните изходен материали: тъкани (вкл. мускулна, чернодробна, сърдечна, мозъчна, костен мозък и др.), памучни тампони, цереброспинална течност, цяла кръв, телесни течности, отмити от урина клетки, семенна течност, нокти и коса. Стартово количество на пробния материал: кръв-200 µl/ ; тъкани-25 mg; клетки – 5х106. Изолираната ДНК да бъде подходяща за последващи приложения като end-point PCR, количествен PCR в реално време, SNP и STR генотипиране, Southern blotting. Елуационният обем да бъде в рамките на 50–200 µl; Очакван добив: 4–12 µg. Получената ДНК да бъде с размер до 50 kb. 50 реакции/опаковка | кит | 2 |  |
| 4 | Кит за бърза (до 30 минути) **екстракция на ДНК** от цяла кръв, серум, плазма, телесни течности, амниоцити, хорион, букална лигавица и вирусна ДНК - за проби в обем **до 200 ul**, работещ с колонка. В комплект с всички реагенти и консумативи. Опаковка **250** проби. | кит | 7 |  |
| 5 | Кит за изолиране на ДНК от кръв **до 200 мкл** кръв със силициева мембрана (мануално), за **250** проби | кит | 1 |  |
| 6 | Кит за изолиране на ДНК от кръв до **5 милилтра** със силициева мембрана (мануално), за **250** проби. | кит | 1 |  |
| 7 | Кит за **изолиране на ДНК** от човешка кръв с обем до 10 мл., подходящ за Chemagic MSM I -12 Rod Head, време за изолиране до 60мин., добив 150 - 300 µg ДНК, за 250 проби | кит | 2 |  |
| 8 | Кит за **ензимно пречистване** на PCR продукт за секвениране, съдържащ екзонуклеаза I и скаридена алкална фосфатаза, за **500** проби  | кит | 9 |  |
| 9 | Кит за ДНК секвениране на PCR продукти (включително 50:50 хетерозиготни), едноверижна ДНК, бактериална геномна ДНК, плазмидна ДНК (≤15Kb )и други на базата на белязани с флуоресцентни багрила дидезоксинуклеотиди. Опаковка от 100 реакции, която да съдържа: готов реакционен микс - 800µl, M13 (-21) праймер (0.8pmol/ μL) - 10 μL, pGEM Control DNA(200ng/ μL) - 10 μL и 5X секвенционен буфер в 2 отделни епруветки по 1 ml. Китът да бъде подходящ за de novo и ресеквениране, оптимизиран за АТ и CG богати региони, химия съвместима със софтуеъра и калибрационните протоколи на секвенатор ABI 3130xl За 100 проби  | кит | 14 |  |
| 10 | Кит за диагностика на анеуплоидии с STR маркери, съдържащ не по- малко от 35 маркера за 21, 18, 13 и половите хромозоми, включително 4 псевдоавтозомни маркера за половите хромозоми с включена термостабилна ДНК полимераза (в комплект с антитяло за активиране при висока температура (Hot start)). С възможност за анализ с ABI 3130/3130xl, комплект за 50 проби | кит | 17 |  |
| 11 | Кит за диагностика на **анеуплоидии** с STR маркери, съдържащ не по- малко от 13 маркера за **15,16,22 хромозоми** с възможност за анализ с ABI 3130/3130xl, комплект за **25** проби | кит | 2 |  |
| 12 | Кит за изследване на молекулни дефекти при **мускулна дистрофия Дюшен/Бекер** с **MLPA** метод. С възможност за определяне на дупликации и делеции в целият дистрофинов ген, както и хетерозиготно носителство при жени – за пълен анализ на **50** проби | кит | 1 |  |
| 13 | Кит за определяне на носителство за брой генни копия и единични нуклеотидни замени в **SMN1 и SMN2** гена, с **MLPA** метод, за **50** проби | кит | 2 |  |
| 14 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в хромозомни райони с картирани **микроделеционни** **/ микродупликационни** синдроми с **MLPA** метод, за **100** проби | кит | 3 |  |
| 15 | Кит за определяне на носителство, брой генни копия в **субтеломерни** хромозомни райони с **MLPA** метод за **100** проби | кит | 3 |  |
| 16 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **CFTR** гена на пациенти с муковисцидоза с **MLPA** метод, за **50** проби | брой | 1 |  |
| 17 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **ATP7B** гена на пациенти с болест на Уилсън с **MLPA** метод, за **50** проби | брой | 1 |  |
| 18 | Кит за определяне на делеции и дупликации в гените **PMP22, GJB1** и **MPZ** с **MLPA** метод, за **50** проби  | брой | 1 |  |
| 19 | Кит за определяне с **MLPA** метод на делеции и дупликации в гени **NR0B1 (DAX1), SOX9, SRY, ZFY, WNT4, NR5A1,** с включени специфични сонди за хромозоми **Х и У**, за пациенти с междинно-полови **(интерсекс)** състояния, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 20 | Кит за определяне с **MLPA** метод на делеции и дупликации в гените **DMRT1, CYP17A1, SRD5A2 and HSD17B3** на пациенти с **нарушение в гонадното развитие**, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 21 | Кит за определяне на големи делеции в **CYP21A2**. Допълнително определяне на мутации в CYP21A2Р, TNXB и ATF6B гени с MLPA метод.- за **100** проби  | кит | 1 |  |
| 22 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **NF1** гена на 17q11.2 с MLPA метод, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 23 | Кит за определяне на делеции и дупликации в **NF2** гена на 22q12.2 с MLPA метод, за **25** проби | кит | 1 |  |
| 24 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони **1p36, 3p22/3p21.3 и 11q23** а с MLPA метод, за **25** реакции | кит | 1 |  |
| 25 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозомни региони **2p24.1/MYCN, 2q33 и 17p13/TP53 и 17q** с MLPA метод, за **50** реакции | кит | 1 |  |
| 26 | Кит за откриване на делеции и дупликации в хромозоми **4, 7, 9, 12 и 14** с MLPA метод, за **25** реакции | кит | 1 |  |
| 27 | Кит за детекция на загуба на хромозомни рамена **1p и 19q** в ДНК проби , както и варианти с промяна в броя на копията в гените CDKN2A и CDKN2B чрез MLPA метод. В допълнение този кит съдържа специфични проби за откриване на най-честите мутации в гена IDH1 като R132C и R132H, и в IDH2 гена като R172K and R172M; за **50** проби | кит | 1 |  |
| 28 | Кит за откриване на делеции и дупликации в IGF1R, IGFBP3, IGFALS, IGFBP3, IGFALS с MLPA метод , за 25 реакции | кит | 2 |  |
| 29 | Кит със стандартни разтвори (PEG 400, PPG1000, reserpine, sodium iodide, secium iodide) за калибрация на Неонатална система Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD - (Waters SQD Standards kit (Rev C) | кит | 2 |  |
| 30 | Кит за калибриране на Тандем Масспектрометър Waters Acquity TQD (E.S.I. Probe assembly spares kit (z-spray)) | брой | 1 |  |
| 31 | Кит за проверка на точността на апарат DelfiaXpress (DelfiaXpress Precision Test -1 com. Run) кит за 1 тест | кит | 2 |  |
| 32 | Кит **uE3,** флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** 96 проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | 50 |  |
| 33 | Кит **uE3**, флуориметрично определяне в серум, II триместър, за 96 проби/опаковка, за наличен апарат **Delfia** | кит | 58 |  |
| 34 | Кит **fhCGb**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **DelfiaXpress**; **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | 230 |  |
| 35 | Кит **FhCG,** флуориметрично определяне в серум за **96** проби, (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia;**  | кит | 95 |  |
| 36 | Кит **РАРР-А,** флуориметрично определяне в серум за 96 проби (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | 180 |  |
| 37 | Кит **PAPP-A**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби, I триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за наличен апарат **Delfia;** | кит | 95 |  |
| 38 | Кит за флуориметрично определяне на **hAFP/hCG** за серумен скрининг, **96** проби/опаковка, за наличен апарат **Delfia** | кит | 58 |  |
| 39 | Кит **AFP**, флуориметрично определяне в серум за 96 проби, II триместър (калибратори, всички задължителни и допълнителни реактиви и консумативи) за апарат **DelfiaXpress;** **96** проби/опаковка в комплект с връхчета за реактиви | кит | 50 |  |
| 40 | Китове за количествено определяне на 17-алфа-хидроксипрогестерон от кръв върху филтърна бланка (Neonatal 17-α-OHP, реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими с наличeн апарат PERKIN ELMER AUTODELFIA, 12x96 теста | кит | 58 |  |
| 41 | Китове за количествено определяне на **17-алфа-хидроксипрогестерон** в кръвен серум , (17-α-OHP) за **96** проби, **Елайза** | кит | 2 |  |
| 42 | Китове за количествено определяне на Дехидроепиандростерон сулфат (**ДХАЕ-С**) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | 1 |  |
| 43 | Китове за количествено определяне на Тестостерон (Testosteron) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез Elisa метод, 96 теста в опаковка | кит | 2 |  |
| 44 | Китове за количествено определяне на **Кортизол** (Cortisol) в кръвен серум, за 96 проби, **ЕЛАЙЗА,** **96** в опаковка | кит | 1 |  |
| 45 | Китове за количествено определяне на **андростендион** (androstendion) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза** | кит | 1 |  |
| 46 | Китове за количествено определяне на дехидроепиандростерон (**DHEA**) в кръвен серум, за 96 проби, **Елайза,** **96** в опаковка | кит | 1 |  |
| 47 | Китове за количествено определяне на **алдостерон** (aldosterone) в кръвен серум, за **96** проби, **Елайза**  | кит | 1 |  |
| 48 | Китове за количествено определяне на ТСХ от кръв върху филтърна бланка. (Neonatal TSH), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими с наличeн апарат PERKIN ELMER AUTODELFIA, 1152 теста в кит | кит | 58 |  |
| 49 | Китове за количествено определяне на НеоТ4 от кръв върху филтърна бланка. (Neonatal T4), реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими с налични апарати PERKIN ELMER AUTODELFIA, Wallac 1232 и Victor2, 12x96 теста в кит | кит | 2 |  |
| 50 | Китове за количествено определяне на **ТСХ** (TSH) в кръвен серум,реактиви, стандарти, контроли и консумативи, чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2**, **96** теста в кит | кит | 6 |  |
| 51 | Китове за количествено определяне на **Т4** в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2**, **96** теста в кит | кит | 6 |  |
| 52 | Китове за количествено определяне на **свободен Т4** (FT4) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **96** теста в кит | кит | 6 |  |
| 53 | Китове за количествено определяне на тиреоглобулин (**TG**) в кръвен серум, 96 анализа, ЕЛАЙЗА, с обхват 1 - 1000 ng/ml | кит | 2 |  |
| 54 | Китове за количествено определяне на трийодтиронин (**Т3**) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), чрез метода на отложена във времето имунофлуоресценция, съвместими едновременно с налични апарати **Wallac 1232** и **Victor2,** **96** теста в кит | кит | 2 |  |
| 55 | Китове за количествено определяне на свободен трийодтиронин (**FT3**) в кръвен серум, (реактиви, стандарти, контроли и консумативи), обхват на кривата 1.5-18 пг/мл, количество използван серум за лунка 50 мкл, чувствителност 0.05 пг/мл, чрез Елайза метод**,** **96** теста в кит | кит | 2 |  |
| 56 | Китове за количествено определяне на **ТАТ** (anti-TG) в кръвен серум, обхват на кривата 0-9000 IU/ml, количество използван серум за лунка 20 мкл /лунка, 96 анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 57 | Китове за количествено определяне на **МАТ** (anti TPO) в кръвен серум, обхват на кривата 0-3000 IU/ml, количество използван серум за лунка 20 мкл, **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 58 | Китове за количествено определяне на **ТСХ рецепторни антитела** (TSH Receptor Autoantibody), обхват на кривата 0-40 IU/ml, количество използван серум за лунка 100 мкл, **96** анализа, ЕЛАЙЗА | кит | 2 |  |
| 59 | Кит за FISH, CEP X/Y, 20 проби /кит | кит | 1 |  |
| 60 | LSI DiGeorge/VCFS Region двуцетна проба (SpectrumOrange TUPLE и SpectrumGreen LSI ARSA (Arylsulfatase A) за 20 проби | кит | 1 |  |
| 61 | Кит за 10 проби – LSI Prader – Willi/Angelman Region Probe (D15S10)(LSI D15S10 Spectrum Orange/CEP 15 D15Z1 Spectrum Green/ PML Spectrum Orange) | кит | 1 |  |
| 62 | Кит – LSI Williams Syndrome LSI ELN SpectrumOrange/LSI D7S486, D7S522 SpectrumGreen, 20 µl | кит | 1 |  |
| 63 | Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), вкл. 1) микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х44К, ISCA дизайн, с включени покривни стъкла за хибридизация, 4 броя в опаковка, за наличен апарат микрочипов скенер GenePix 4100А и включен безплатен, специфичен софтуер за анализ CytoSure Interpret Software 2) набор за ензимно флуоресцентно белязане на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязане на геномна ДНК за 32 реакции и колонки за пречистване 3) набор за хибридизация, включващ 2X Hi-RPM буфер, 10X блокиращ агент 4) мъжка и женска референтна ДНК 5) буфер 1 за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка, 2х4 литра, буфер 2 за промиване на олигонуклеотидни чипове, опаковка от 4 литра | кит | 3 |  |
| 64 | Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), **съвместим с позиция 68** "Кит за ензимно флуоресцентно белязане на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязане на геномна ДНК, рестриктазни ензими Rsa-I и Alu-I , колонки за пречистване и мъжка и женска референтна ДНК контрола за 50 реакции" и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с **гъстота 4х44К,** ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка. | кит | 10 |  |
| 65 | Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), **съвместим с позиция 68** "Кит за ензимно флуоресцентно белязане на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязане на геномна ДНК, рестриктазни ензими Rsa-I и Alu-I , колонки за пречистване и мъжка и женска референтна ДНК контрола за 50 реакции" и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с **гъстота 4х180К**, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка. | кит | 10 |  |
| 66 | Набор за хибридизация, включващ 2X Hi-RPM буфер и 10X блокиращ агент, достатъчни за 25 чипа, **съвместими с позиция 64** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х44К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка", **и позиция 65** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х180К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка". | кит | 1 |  |
| 67 | Миещ буфер 1 и миещ буфер 2 за aCGH/ChiP-on-ChiP, **съвместими с позиция 64** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х44К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка", **и позиция 65** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х180К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка". | кит | 1 |  |
| 68 | Кит за ензимно флуоресцентно белязане на геномна ДНК - съдържащ Cyanine 3-dUTP и Cyanine 5-dUTP за белязане на геномна ДНК, рестриктазни ензими Rsa-I и Alu-I , колонки за пречистване и мъжка и женска референтна ДНК контрола за 50 реакции, **съвместими с позиция 64** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х44К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка", **и позиция 65** "Набор за ДНК микроарей за детекция на промени в броя копия (copy number changes), и включващ микрочипове с 4 полета за хибридизация, съдържащи 60-мерни олигонуклеотиди от целия геном, с гъстота 4х180К, ISCA дизайн с включени покривни стъкла за хибридизация, 1 брой в опаковка". | кит | 4 |  |
| 69 | Кит за секвениране на около 62 000 екзона в над **4800** гена свързани в клинични заболявания с **масово-паралелно секвениране** за 9 проби, включващ всички реактиви за обогатяване и приготвяне на библиотеки от не повече от 50 нанограма стартово количество ДНК и всички реактиви за секвениране чрез синтеза с флуоресцентно белязани нуклеотиди, осигуряващ данни за не по-малко от 7,5 гига бази на експеримент и възможност за еквениране от двата края на фрагмента към средата  | кит | 7 |  |
| 70 | Кит за количествено определяне на библиотеки, подготвени за секвениране Illumina NGS секвенатори, съдържащ 4 стандарта с концентрация от 0.01 до 10 pM ( 24 ul всеки), специфични праймери комплементарни на адапторната секвенция на готовите библиотеки за секвениране на Иллумина секвенатори (100 ul), мастър микс със SYBR green (1.5 мл), епруветка ROX -low (20 ul), епруветка ROX - high (20 ul) и 10Х буфер за разреждане на библиотеките (2 мл)-100 реакции/oпаковка | кит | 2 |  |
| 71 | Кит за годишна профилактика на LC микропомпа Waters 1525 | брой | 1 |  |
| 72 | Кит (консумативи) за профилактика на Waters 777C Sample manager към LC-MS/MS система | брой | 1 |  |
|  Б. | **Реактиви** |  | 0 |  |
| 73 | 2х Мастер микс за PCR готов за директна употреба с необходимост за добавяне само на праймери, матрица и вода, включващ NH4+ буферна система с MgCl2 и dNTPs, термостабилна рекомбинантна ДНК полимераза и червено багрило за директна идентификация на реакциите, към които е добавен ензима и възможност за директно тестване на PCR продуктите на агарозен гел без необходимост от добавяне на буфер за нанасяне, за 2500 реакции | кит | 2 |  |
| 74 | 5-fluoro-2-deoxyuridine, опаковка 100 мг |  опаковка  | 1 |  |
| 75 | 5 x Seq buffer за ABI 3130/3130 xl, съвместим с позиция 9 "Кит за ДНК секвениране на PCR продукти (включително 50:50 хетерозиготни), едноверижна ДНК, бактериална геномна ДНК, плазмидна ДНК (≤15Kb )и други на базата на белязани с флуоресцентни багрила дидезоксинуклеотиди. Опаковка от 100 реакции, която да съдържа: готов реакционен микс - 800µl, M13 (-21) праймер (0.8pmol/ μL) - 10 μL, pGEM Control DNA(200ng/ μL) - 10 μL и 5X секвенционен буфер в 2 отделни епруветки по 1 ml. Китът да бъде подходящ за de novo и ресеквениране, оптимизиран за АТ и CG богати региони, химия съвместима със софтуеъра и калибрационните протоколи на секвенатор ABI 3130xl За 100 проби“  | милилитър | 17 |  |
| 76 | 10 x буфер с EDTA за ABI 3130 / ABI3130xl, 25 ml | опаковка | 7 |  |
| 77 | АgNO3, опаковка 100 грама | опаковка | 5 |  |
| 78 | B-galactose dehydrogenage опаковка един милиграм на милилитър  | милилитър | 1 |  |
| 79 | Ficoll 400 лиофилизиран  | Грам | 300 |  |
| 80 | Gene Scan Size Standart **Liz 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul / опаковка | опаковка | 7 |  |
| 81 | Gene Scan Size Standart **Rox 500** за ABI 3130/3130xl; 800 реакции, 2х200ul / опаковка | опаковка | 2 |  |
| 82 | Giemsa, буферирана в метанол pH 6,8. | литър | 9 |  |
| 83 | L-глутамин, 200mM, за клетъчно култивиране, в опаковка от 20 милилитра | опаковка | 12 |  |
| 84 | Methanol, за MS/MS | литър | 40 |  |
| 85 | 2-(N-Hexadecanoylamino)-4-nitrophenylphosphocholine Hydroxide (C27H50N3O8P), опаковка от 10 mg | опаковка | 1 |  |
| 86 | N,О-Bis(trimethylsilyl)trifluoroacedamide with 1% trimethylchlorosilane, в опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка | 7 |  |
| 87 | 4-Methylumbelliferyl N,N',N''-triacetyl-b-D-chitotrioside , в опаковка от 5 мг | опаковка | 1 |  |
| 88 | Абсолютен метанол ч.з.а. Мин 99.8% | литър | 194 |  |
| 89 | Агароза, NA за електрофореза на ДНК/РНК | грам | 6500 |  |
| 90 | Акриламид за молекулярна биология 2Х пречистен | грам | 3000 |  |
| 91 | Алкохол етилов абсолютен HPLC grade | литър | 11 |  |
| 92 | Алкохол етилов, абсолютен , чза мин 99.8% | литър | 53 |  |
| 93 | Бариева основа, Ba(OH)2, опаковка 100 грама | опаковка | 3 |  |
| 94 | Бисакриламид за молекулярна биология | грам | 300 |  |
| 95 | Боя Giemsa, на прах | грам | 150 |  |
| 96 | Вода дейонизирана, LC/MS grade | литър | 24 |  |
| 97 | Дейонизиран формамид (**Hi-Di**) за секвениране с капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl | милилитър | 550 |  |
| 98 | Диетилов етер, HPLC grade | литър | 4 |  |
| 99 | Диметил сулфоксид DMSO MW 78.13, чистота 99%. | милилитър | 205 |  |
| 100 | Етилацетат ( C4H8O2), HPLC grade | литър | 3 |  |
| 101 | Имерсионно масло | милилитър | 5300 |  |
| 102 | Калибрационна смес (tuning mix) от дериватизирани аминокиселини и ацилкарнитини за MS/MS анализ опаковка 2 милилитра | опаковка | 3 |  |
| 103 | Колцемид с концентрация 10µg/ml, стерилен, разтворен в PBS, в опаковка от 10 милилитра | опаковка | 26 |  |
| 104 | Комбиниран антибиотик / антимикотик (Пеницилин/ Стрептомицин/ Амфотерицин Б), 100Х, за клетъчно култивиране, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 6 |  |
| 105 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на AFP/ bHCG и uE3– ниска, средна и висока, по две в опаковка | опаковка | 7 |  |
| 106 | Контролни серуми за флуориметрично определяне на PAPР-A/ bHCG – ниска, средна и висока – по две в опаковка | опаковка | 12 |  |
| 107 | Ксилол, ч.з.а. | литър | 14 |  |
| 108 | Мастер микс за PCR - включва Taq DNA, Polymerase, PCR буфер, MgCl2, dNTP, 80 реакции в опаковка | опаковка | 4 |  |
| 109 | Молекулен маркер на ДНК фрагменти с големина от 50 до 1000 бази (от 50 до 300 бази през 50 бази и от 300 до 1000 през 100 бази) концентрация (0.1 µg/µl) 100 теста | опаковка | 6 |  |
| 110 | Мравчена киселина LC/MS grade, опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка  | 2 |  |
| 111 | Натриев карбонат за молекулярна биология, extra pure | килограм | 6 |  |
| 112 | Нетоксично багрило за нуклеинови киселини за агарозен или полиакрил амиден гел на водна основа (10,000X в H2O), ml | милилтър | 8 |  |
| 113 | Нуклеотиди 100 mM всеки (dATP, dCTP, dGTP, dTTP) опаковка 250 микролитра за всеки нуклеотид | опаковка | 7 |  |
| 114 | Оцетна к-на – ледена, мин 99.8 %, ч.з.а., в опаковка от 2,5 литра | опаковка | 33 |  |
| 115 | Полимер **POP7** за фрагментен анализ за капилярен секвенатор ABI 3130/3130xl | милилтри | 70 |  |
| 116 | Праймери 20 nmol scale (дължина 25 бази) | брой | 300 |  |
| 117 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази) | брой | 138 |  |
| 118 | Праймери 200 nmol scale (дължина 25 бази), 5’ флуоресцентно белязани за ABI 3130/3130xl | брой | 40 |  |
| 119 | Протеиназа К от Tritirachium album, лиофилизирана за екстракция на ДНК  | грам | 18 |  |
| 120 | Рестриктазa Ban I | единица | 5000 |  |
| 121 | Рестриктазa Bcg I | единица | 3000 |  |
| 122 | Рестриктазa Dde I | единица | 5000 |  |
| 123 | Рестриктазa Dra I | единица | 4000 |  |
| 124 | Рестриктазa Hha I | единица | 6000 |  |
| 125 | Рестриктазa Hinc II | единица | 1000 |  |
| 126 | Рестриктазa Hind III | единица | 22000 |  |
| 127 | Рестриктазa Hinf I | единица | 8000 |  |
| 128 | Рестриктазa Hph I | единица | 2000 |  |
| 129 | Рестриктазa Mbo I | единица | 4000 |  |
| 130 | Рестриктаза Mbo II | единица | 3000 |  |
| 131 | Рестриктазa Mnl I | единица | 13000 |  |
| 132 | Рестриктазa Msp I | единица | 10000 |  |
| 133 | Рестриктазa Nco I | единица | 2000 |  |
| 134 | Рестриктазa Nla III | единица | 2500 |  |
| 135 | Рестриктазa Nla IV | единица | 1000 |  |
| 136 | Рестриктазa Rsa I | единица | 5000 |  |
| 137 | Рестриктазa Тaq I  | единица | 4000 |  |
| 138 | Рестриктазa Xag I | единица | 5000 |  |
| 139 | Рестриктазa Xba I | единица | 3000 |  |
| 140 | Референтна геномна ДНК, женска 263 µg/ ml, 100µg опаковка | опаковка | 3 |  |
| 141 | Референтна геномна ДНК, мъжка, 224 µg/ml, 100µg опаковка | опаковка  | 3 |  |
| 142 | Среда 199, стерилна, филтрувана, с HEPES-буфер, в опаковка от 500 милилитра  | опаковка | 4 |  |
| 143 | Среда за култивиране на **човешки амниотични клетки и хорионни въси**, двойно буферирана базална среда в опаковка от 100 милилитра със суплемент – в опаковка от 7 милилтра, с 30-дневен срок на годност след разтварянето  | опаковка | 192 |  |
| 144 | Среда готова, комплексна хранителна - за култивиране на **костно мозъчни клетки**, с L-glutamine, Gentamycin, с 20% фетален телешки серум; HEPES буфер, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 36 |  |
| 145 | Среда готова, комплексна хранителна - за култивиране на лимфоцити с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, без телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 85 |  |
| 146 | Среда готова, комплексна хранителна - за култивиране на **лимфоцити** с Phyto P, L-glutamine, Gentamycin, с 10% фетален телешки серум; HEPES буфер, IL-4, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 20 |  |
| 147 | Среда хранителна HAM F10 с L-глутамин, стерилна за клетъчно култивиране, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | 18 |  |
| 148 | Среда хранителна RPMI 1640 с 25 mM HEPES, L -глутамин, за клетъчно култивиране, стерилна, филтрувана, в опаковка от 500 милилитра | опаковка | 30 |  |
| 149 | Стандартна смес ( tuning mix - аминокиселини и ацилкарнитини) за калибриране на Chromsystems LC-MS/MS метад за неонатален скрининг от филтърна бланка - 2мл / опаковка | опаковка | 2 |  |
| 150 | Сухи тест - ленти за изследване на урина за мин. 10 показателя, набор за 100 проби | опаковка | 10 |  |
| 151 | Термостабилна **ДНК полимераза** (рекомбинантна). Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка | опаковка  | 121 |  |
| 152 | Термостабилна **ДНК полимераза** (рекомбинантна). В комплект с **антитяло** за активиране при висока температура (**Hot start**) Определена чистота над 90%. Без ендонуклеазна, екзонуклеазна, ДНК-азна, РНК-азна и протеазна активност в комплект с буфери- 250 U / опаковка | опаковка | 14 |  |
| 153 | Тринатриев цитрат, ч.з.а., Na3C6H5O7, безводен | килограм | 2 |  |
| 154 | Трипсин 1:250, сух, лиофилизиран | грам | 280 |  |
| 155 | Трипсин- EDTA, 0,25% трипсин, 1mM EDTA, в HBSS, без Ca++ и Mg++, стерилен за клетъчни култури, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 11 |  |
| 156 | Трис база, 99.5% за молекулярна биология | килограм | 9 |  |
| 157 | Фетален телешки серум, за клетъчно култивиране, стерилно филтруван, тестуван за микоплазма и ендотоксин, в опаковка от 100 милилитра | опаковка | 30 |  |
| 158 | Фитохемаглутинин М форма, разтвор, 10 мл опаковка  | опаковка | 26 |  |
| 159 | Хексан, HPLC grade | литър | 2 |  |
| 160 | Хлороформ, HPLC grade | литър | 5 |  |
| 161 | nicotinamid-adenin-dinucleotid (NAD) , MW=663,44 g/mol | грам  | 2 |  |
| 162 | MS Cleaning solution за Waters МS/MS система  | литър | 1 |  |
| 163 | N-methyl-N-(tert-butyldimethylsilyl)trifluoracetamide (MTBSTFA), за GC дериватизадция, >= 95%, в опаковка от 10 ампули по 1 мл | опаковка | 2 |  |
| 164 | KNCO3 MW 100.12 за молекулярна биология | грам | 3000 |  |
| 165 | NN4CL MW 53.49 за молекулярна биология | грам  | 2000 |  |
| 166 | Na2 EDTA MW 372.24 за молекулярна биология | грам  | 3000 |  |
| 167 | Na Cl MW 58.4 за молекулярна биология | грам | 5000 |  |
| 168 | Boric acid MW 61.83 за молекулярна биология | грам | 5000 |  |
| **В.** |  | **Консумативи** |
| 169 | **25cm2**фласки за клетъчно култивиране, стерилни от **полистирен,** **затворена** капачка, **наклонено** гърло, градуирани 20бр в плик, 500 броя в опаковка | опаковка | 5 |  |
| 170 | **25cm2**, фласки за клетъчно култивиране, от **полистирен,** **вентилирана** капачка с филтър-големина на порите **0,22 микрометър** 500 броя в опаковка | опаковка | 8 |  |
| 171 | **96 гнездна плака** за секвенатор ABI 3130/3130 xl (semi-scirted) | брой | 310 |  |
| 172 | 96 гнездна плака за real time PCR QuantStudio Dx, комплектован с Fast блок, 0.1 mL | брой | 200 |  |
| 173 | 96 ямкови стандартни **ELISA плаки** - прозрачни, V- образни, индивидуално опаковани | брой | 1200 |  |
| 174 | Връхчета за обеми **до 1000 μl** за пипети тип Socorex, Gilson, Eppendorf - опаковка от 1000 броя | опаковка | 41 |  |
| 175 | Връхчета за обеми **до 20 μl** универсални за пипети тип **Socorex, Gilson, Eppendorf** - **опаковка** от 1000 броя | опаковка | 33 |  |
| 176 | Връхчета за обеми **до 200 μl** универсални за пипети тип Socorex, Gilson, Eppendorf - опаковка от 1000 броя | опаковка | 287 |  |
| 177 | Връхчета, обем 0.5 - 10мкл, прозрачни, полипропиленови, градуирани, с остър връх, термоустойчиви при темп. до 121˚C, Metal free, съвместими с пипети тип Eppendorf и тип Biohit, 1000бр./ опаковка | опаковка | 60 |  |
| 178 | Връхчета за обеми от **2 до 100/200 ul**, в **кутии** по 96 броя, за **многоканална** пипета **Biohit m100** | кутия | 1430 |  |
| 179 | Епруветки **0.2 ml** за PCR, молекулярна биология, стерилни, ДНК/РНК чисти, с плосък капак , опаковка 1000бр. | опаковка | 50 |  |
| 180 | Епруветки **0.5 ml** за PCR с **плосък** капак без вдлъбнатина, стерилни, ДНК/РНК чисти, опаковка 1000 бр | опаковка | 42 |  |
| 181 | Епруветки **1.5 ml** молекулярна биология, ДНК/РНК чисти, с прозорец за надписване, плосък капак, устойчиви на 95°C Опаковка от 1000 бр.  | опаковка | 69 |  |
| 182 | Епруветки **2 ml**, с капачка, **на винт и гумено** уплътнение , автоклавируеми, устойчиви **до -80ОС** | брой | 2100 |  |
| 183 | Криоепруветки с цветни винтови капачки с външна резба. Обем до 2.2мл, градуирани с място за писане. Макс. Ø на епр./ Ø с капачка/ вис. - 12.4/ 13.1/ 47.3mm. Стерилни, облодънни с външна звездовидна стояща основа. DNase, RNase, Pyrogen and Heavy metal free, non-cytotoxic. Подходящи за съхранение на биологичен материал при -196˚C; 100 броя заедно с 50 индикатори/ опаковка | опаковка | 50 |  |
| 184 | Епруветки **12 ml,** **облодънни,** **стерилни,** от **полистирен,** за клетъчно култивиране с капак **на винт**, в индидидуална опаковка или в комплект до 5 броя. | брой | 2850 |  |
| 185 | Епруветки стъклени, борсиликатни, с обем **до 15 мл**, с височина не по-голяма от **12 см**, на винт, в комплект с капачки с тефлоново уплътнение | брой | 100 |  |
| 186 | Епруветки **15 ml,** **конични,** от **полипропилен,** стерилни, с винтов капак, градуирани | брой | 8550 |  |
| 187 | Епруветки **15 мл** стъклени, центрофужни, градуирани | брой | 120 |  |
| 188 | Епруветки **50 ml**, **конични,** от **полипропилен**, стерилни, с винтов капак, градуирани, 100 броя, опаковка  | опаковка | 95 |  |
| 189 | Епруветки **50 ml,** от полипропилен **градуирани** **стоящи,** с капачки на винт | брой | 2350 |  |
| 190 | Епруветка с **Heparine, 4ml,** затворена система, с игла 21G за вземане на кръв, стерилна, в комплект за еднократна употреба | брой | 2300 |  |
| 191 | Епруветка с **K3 ЕDTA** **3 ml** , затворена система в комплект с игла 21G | брой | 1100 |  |
| 192 | Епруветка с **K3 ЕDTA 5ml**, затворена система, в комплект с игла, с пластмасова капачка в комплект с игла 21G | брой | 700 |  |
| 193 | Епруветка с **K3 ЕDTA, 9ml** , затворена система, в комплект с игла 21G | брой | 2100 |  |
| 194 | Епруветка с **гел** за серум, **2.5ml**, затворена система, в комплект с игла G21, с пластмасова капачка | брой | 12200 |  |
| 195 | Залепваща се лента, полиестерна, нестерилна,с дебелина 50 µm, на листа за стандартни ELISA плаки, 96 гнезда, 80x140mm, термостабилна от -40 до 120С | брой | 1200 |  |
| 196 | Игли тип **бътерфлай,** за вземане на кръв, затворена система | брой | 520 |  |
| 197 | Капилярна неполярна GC колона – 5%Phenyl 95%dimethylpolysiloxane – 30m x 0.25mm x 0.25 um за **GC/MS ( задължително -5MS)** | брой | 1 |  |
| 198 | Колонки за пречистване и концентрация на ДНК, с **целулозна мембрана**, с обем на стартовия материал 500 µl, диаметър на порите 30 кDa, 96 броя в опаковка | опаковка | 3 |  |
| 199 | Комплект: шишета с обем **2 мл**, капачки с тефлонова септа (PTFE/ red silicon rubber) и вложки с пластмасови крачета за обем от 100-300 ul за autosapmler Agilent 7683B - 500 броя / комплект | комплект | 1 |  |
| 200 | Криокутия с капак за 81 епр 1.5-2.2мл -196+121˚С номера д/ш/в 133/133/53мм | опаковка | 50 |  |
| 201 | Кутии за епруветки пластмасови **1,5-2 ml** за 100 проби, съхранение **– 20oC** | брой | 100 |  |
| 202 | Кутии за предметни стъкла - за 100 броя стъкла | брой | 70 |  |
| 203 | Ламели, **кръгли,** **25 mm**, полистирен, стерилни, за пренатална диагностика, в опаковки по 500 броя | опаковка | 7 |  |
| 204 | Лайнер за S/SL инжектор Agilent Agilent 7683B, splt, single taper, glass wood, deactivated, low pressegure drop, 5 бр./оп | брой | 1 |  |
| 205 | Оптично залепващо покривно фолио, за 96 гнездна плака за real time PCR ABI 7500,, 100 броя в опаковка | брой | 2 |  |
| 206 | Оптично адхезивно покривало за 96- и 384-ямкови плаки, подходящи за 7900HT Real Time PCR System, 100 бр/оп | опаковка | 2 |  |
| 207 | Пастьорки, пластмасови, стерилни, градуирани, единично опаковани 3**ml** | брой | 5600 |  |
| 208 | Пипетор за проби за апарат Delfiaxpress | брой | 4 |  |
| 209 | Петрита малки, диаметър **35 mm**, височина **12 mm**, полистирен, стерилни, за клетъчно култивиране | брой | 3600 |  |
| 210 | **Пипети еднократни**, стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **10мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | 21 |  |
| 211 | **Пипети еднократни,** стерилни, единично опаковани (комбинирана опаковка хартия/РР), полистирен, с **остър** връх, **5мл**, в опаковки по 250 броя | опаковка | 44 |  |
| 212 | **Пипети еднократни,** стерилни, единично опаковани, полистирен, с **остър** връх, **2мл** | брой | 500 |  |
| 213 | Помпа за пипетиране с два бутона и зареждаща се батерия | брой | 3 |  |
| 214 | Предметни стъкла, с двустранно шлифован край **76х26 mm**, дебелина 1mm, в опаковки по 50 броя | опаковка | 520 |  |
| 215 | Разливна тефлонова ваничка за автоматична 12-канална пипета | брой | 10 |  |
| 216 | Сноп от **4 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130 с работна дължина 36 см** | опаковка | 4 |  |
| 217 | Сноп от **16 капиляри** за капилярен секвенатор **ABI 3130xl с работна дължина 36 см** | опаковка | 10 |  |
| 218 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **250** микролитра | брой | 2 |  |
| 219 | Спринцовка за DelfiaXpress апарат **500** микролитра | брой | 2 |  |
| 220 | Спринцовка за GC Injector Agilent 7683B с обем **10ul**, точност ±1%; възпроизводимост -±1%, дължина (от края на иглата до върха) 126.5mm±0.5mm; дължина на скалата 54.1 mm ±0.1 mm | брой | 1 |  |
| 221 | Стрипове **0,2 мл х 8 бр** с прикачени капачки, молекулярна биология, за PCR 125 бр./оп.  | опаковка | 31 |  |
| 222 | Ферули графитни, 0.5 мм ID -за 0.1, 0.2,0.25 и 0.32 мм ID GC колони 10бр./оп. | брой | 1 |  |
| 223 | Ферули GC , 85% Vespel, 15% Graphite, **дълги,** 0.4 мм ID за колони 0.1, 0.2 ,0.25 мм ID, 10 бр./ оп.  | брой | 1 |  |
| 224 | Филтър - предпазен за апарат Delfia Washer | брой | 4 |  |
| 225 | Филтър за тандем мас спектрометър - PEEK prefilter, 5 um, 5 бр/опаковка | брой | 1 |  |
| 226 | Филтър газов, голям, универсален - 1/8 ", Helium (Ar/Me) | брой | 1 |  |
| 227 | **Филтърни бланки** за масов скрининг по образец, с филтърна хартия S/S 903 | брой | 65050 |  |

*\*Ненужните редове от таблицата се изтриват!*

*\*По обособени позиции* ***№№ 64, 65, 66, 67 и 68,*** *които се оферират комплексно* ***се подава едно техническо предложение*** *и по обособени позиции* ***№ 75 и № 9,*** *които се оферират комплексно* ***се подава едно техническо предложение.***

 Декларираме, че медицинските изделия отговарят на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

Декларираме, че предлаганите изделия са последно поколение по отношение на показателите за чувствителност, специфичност, надеждност и възпроизводимост към датата на направеното ценово предложение.

Декларираме, че срокът на годност на предлаганите изделия, към датата на доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 75% от обявения от производителя.

Декларираме, че към момента на доставка ще представяме сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя.

Декларираме, че към момента на доставка ще предоставим сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ИМЕ, ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за съгласие с клаузите на приложения проект на договор

Долуподписаният: ……………………………………………………………………..……....

*(трите имена)*

в качеството си на …………………………………………………………….…………………

*(длъжност)*

на …………………………………………………………………………………………………… -

*(наименование на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

**Д Е К Л А Р И Р А М, Ч Е:**

Запознат съм със съдържанието на проекта на договора и приемамусловията в него.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

**ДЕКЛАРАЦИЯ**

за срока на валидност на офертата

Долуподписаният: ……………………………………………………………………..……....

*(трите имена)*

в качеството си на …………………………………………………………….…………………

*(длъжност)*

на …………………………………………………………………………………………… -

*(наименование на участника)*

участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

**Д Е К Л А Р И Р А М, Ч Е:**

Срокът на валидност на настоящата оферта е не по-малко от 4 /четири/ месеца, считано от датата, посочена като краен срок за получаване на предложението.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

***ОБРАЗЕЦ***

***ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ***

До:…………………………………………………………………………………………………….

(*наименование и адрес на възложителя)*

От: …………………………………………………………………………………………………….

*(наименование на участника)*

с адрес: гр. ………………………… ул. …………………………………………………..№ …….,

тел.: …………………………, факс: ………………….., e-mail: …………………………………..

Булстат / ЕИК: ……………………………………….., BG………………………………………...

**УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,**

 С настоящото, Ви представяме нашето ценово предложение за изпълнение на обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции***

***Обособена позиция № ............. с предмет ..................,*** както следва:

Единична цена по обособена позиция ………. в размер :

 ……………………. лв. (словом…………………………………………лв.) без ДДС

и………………………. лв. (словом ………………………………лв.) с начислен ДДС.

*За комплексно оферираните позиции, информацията за единичната цена се повтаря толкова пъти, колкото са комплексно оферираните позиции.*

Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция/комплексно обособените позиции е:

 ……………………. лв. (словом…………………………………………лв.) без ДДС

и………………………. лв. (словом ………………………………лв.) с начислен ДДС.

 Така предложената цена включва всички разходи за изпълнение предмета на поръчката.

Посочената цена е фиксирана, не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП.

 Предложените цени са определени при пълно съответствие с условията от документацията по процедурата.

 При несъответствие между предложените единична и обща цена, валидна ще бъде единичната цена на офертата.

 При несъответствие между предложената цена, изписана словом и цената, посочена с цифри, валидна ще бъде цената, посочена словом.

 Задължаваме се, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним и предадем договорените работи, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.

 При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ние сме съгласни да предоставим гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 3% от стойността му, без ДДС в една от формите посочени в чл. 111, ал. 5 от ЗОП.

ДАТА: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ г. ПОДПИС и ПЕЧАТ:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Забележка 1: Участниците, регистрирани по ДДС, отбелязват наличието на такава регистрация.

Забележка 2: Общата цена за изпълнение на всички дейности от предмета на обособената позиция се изчислява като произведение на единичната цена и количеството.

***ПРОЕКТ!***

**ДОГОВОР**

**№ РД –…….. –…....... / ................. 2018 г.**

Днес, ........................... 2018 г., в гр. София, между:

**МИНИСТЕРСТВОТО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО,** със седалище и адрес на управление: гр. София 1000, пл. „Света Неделя“ № 5, с код по Регистър БУЛСТАТ № 000695317, представлявано от Кирил Ананиев, министър на здравеопазването и Мария Беломорова, директор на дирекция „Бюджет и финанси“, наричано за краткост **„ВЪЗЛОЖИТЕЛ“**, от една страна

и

„..............................................................”, със седалище и адрес на управление: гр......................................................................, ЕИК ........................., представлявано от ................................................................, в качеството му/им на ...................., наричано по-долу за краткост **„ИЗПЪЛНИТЕЛ“,** от друга страна

на основание чл. 112 от Закона за обществените поръчки и Решение № ............................... на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за определяне на изпълнител по съответните обособени позиции от обществена поръчка с предмет: ***„Доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г., за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени“, включваща 227 обособени позиции,*** се сключи настоящият договор за следното:

**I. ПРЕДМЕТ И СРОК НА ДОГОВОРА**

1.1 **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** възлага, а **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** приема да извърши доставка на китове, реактиви и консумативи за дейности по Наредба № 26/2007 г. за предоставяне на акушерска помощ на здравно неосигурени жени и за извършване на изследвания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на деца и бременни жени, наричани по-долу в настоящия договор “стоки”, както следва:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Поз. №** | **НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ/РЕАКТИВ/ КОНСУМАТИВ** | **MЯРКА** | **KОЛИЧЕСТВО ДО:** | **ПРЕДЛОЖЕНИЕ НА УЧАСТНИКА****МАРКА, МОДЕЛ и КАТ. №,**  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

            1.2. Договорът влиза в сила от датата на подписването му от двете страни и е със срок една година от датата на подписването му.

**II. ЦЕНИ И ОБЩА СТОЙНОСТ НА**

**ДОСТАВКИТЕ ПО ДОГОВОРА**

2.1. **Цената** на стоките по чл. 1., съгласно представено ценово предложение, неразделна част от договора, е както следва:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Поз.№** | **НАИМЕНОВАНИЕ НА МЕДИЦИНСКОТО ИЗДЕЛИЕ КИТ/РЕАКТИВ/КОНСУМАТИВ** | **Количество до:** | **Ед. цена без ДДС** | **Обща ст-т в лева без ДДС** |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| **ОБЩА СТОЙНОСТ БЕЗ ДДС:** |  |
| **ДДС 20%:** |  |
| **ОБЩА СТОЙНОСТ С ДДС:** |  |

2.2. Цената включва стойността на стоката, включително опаковка, застраховка и транспорт до крайните получатели /съответните лечебни заведения/, при минимален срок на годност на доставяните стоки не по-кратък от 75 /седемдесет и пет/ на сто от обявения от производителя към датата на всяка доставка.

2.3. Общата стойност на договора е до .......... (....................................) лева без включен ДДС или до .......... (....................................) лева, с включен ДДС.

2.4. Цената по договора е фиксирана и не подлежи на промяна за срока на действие на договора, освен в случаите на чл. 116 от ЗОП. Цената по т. 2.1. включва всички разходи на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за изпълнението на поръчката, както и всички дължими данъци и такси.

**ІII. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ**

3.1. Плащането по настоящия договор се осъществява чрез банков превод от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по посочената в чл. 16.3. банкова сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

3.2.Заплащането на стоките по сключения договор за доставка се извършва в български лева, по банков път, в срок до 30 дни след представяне на следните документи:

3.2.1. доставна фактура, съставена съгласно изискванията на ЗДДС и ППЗДДС (оригинал и два броя заверени копия);

3.2.2 приемателно-предавателни протоколи, подписани от крайните получатели и директора на лечебното заведение/ректорa на медицинския университет, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности“;

3.2.3. писмени заявки-разпределения, съгласувани от Министерство на здравеопазването, дирекция „Медицински дейности“;

3.2.4. обобщен опис на приемателно-предавателните протоколи;

3.2.5. декларация за съответствие от производителя или негов упълномощен представител и/или Сертификат за качество – „СЕ“ маркировка;

3.2.6. сертификат за качество на медицинските изделия за всяка отделна партида, издаден от производителя;

3.2.7. сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

3.3. В случай, че посочените по-горе документи са нередовни или не са комплектовани, същите се връщат на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ с приемателно-предавателен протокол за отстраняване на нередностите.

3.4. Срокът за плащане започва да тече от датата на представянето на последния изискуем документ.

**IV. СРОК НА ДОСТАВЯНЕ**

4.1. Всяка доставка следва да бъде изпълнена в срок до 15 (петнадесет) работни дни след получаване на писмена заявка от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.2.1. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава, в срок до два дни преди всяка доставка да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор.

4.2.2. В случай на доставка на стоки с остатъчен срок на годност по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, Изпълнителят се задължава да уведоми Възложителя за намерението си.

4.2.3. В случай на доставка на стоки с остатъчен срок на годност по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да посочи това изрично в уведомлението за извършване на доставка по т.4.2.1., като укаже на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

- за коя стока се отнася намаленият остатъчен срок на годност;

- цялото или само част от заявеното от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ количеството стоки от съответния вид е с остатъчен срок на годност по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя;

4.2.4. Доставка на стоки с остатъчен срок на годност по - малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя се извършва само след получаване на писмено съгласие за приемане на конкретната доставка от страна на Възложителя. До получаване на съгласието по предходното изречение, сроковете за доставка на посочената в писменото уведомление стока с остатъчен срок на годност по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, спират да текат.

4.2.5. За останалите стоки, предмет на конкретната заявка, изпълнителят се задължава да спазва сроковете за доставка, разписани по-горе в т.4.1.

4.2.6. Надлежното уведомяване от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и съответното съгласие за приемане на стоки с остатъчен срок на годност по - малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, не изключва начисляването на неустойките, предвидени в чл. 10.4. от настоящия договор.

4.2.7. При невъзможност за извършване на доставките на стоките, предмет на настоящия договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да уведоми писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

4.3. За всички позиции, които се оферират комплексно, доставката следва да бъде извършена също комплексно (едновременно да бъдат доставени всички позиции в количества, съгласно заявката на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ). Частични доставки няма да бъдат приемани и съответно заплащани от възложителя.

**V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ**

5.1. За място на доставяне на стоките по настоящия договор се определят седалищата на крайните получатели - генетични лаборатории и отделения към лечебните заведения и медицински факултети на територията на цялата страната, съгласно конкретните Заявки на Възложителя, изброени по - долу, както следва:

|   |
| --- |
| Наименование | Лечебно заведение/медицински университет |
| Лаборатория по клинична генетика | Университетска специализирана болница за активно лечение по акушерство и гинекология „Майчин дом“ - ЕАД, София |
| Генетична лаборатория | Катедра по медицинска генетика, Медицински факултет - Медицински университет, София |
| Хормонална лаборатория „Неонатален скрининг и функционална ендокринна хормонална диагностика“ | Университетска специализирана болница за активно лечение по детски болести“ - ЕАД, София |
| Отделение по медицинска генетика | Университетска многопрофилна болница за активно лечение „Св. Георги“ - ЕАД, Пловдив |
| Лаборатория по медицинска генетика | „Университетска многопрофилна болница за активно лечение „Св. Марина“ - ЕАД, Варна |
| Лаборатория по медицинска генетика | „Университетска многопрофилна болница за активно лечение „Д-р Г. Странски“ - ЕАД, Плевен |
| Катедра по молекулярна биология, имунология и медицинска генетика | Медицински факултет - Тракийски университет, Стара Загора |
| Лаборатория по Геномна диагностика | Център по молекулна медицина, Катедра по Медицинска Химия и Биохимия-Медицински университет, София |

5.2. Рискът от случайното погиване или повреждане на стоките преминава върху ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ от момента на приемането им на мястото на доставяне с приемателно-предавателен протокол.

**VI. ДАТА НА ДОСТАВЯНЕ НА СТОКИТЕ**

6. За дата на доставяне се счита датата, на която стоките са доставени до крайните получатели, при условията на т. 9.2. от настоящия договор.

**VII . ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ**

7. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава:

7.1. В срок до два дни преди всяка доставка да уведомява писмено или по факс ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ за извършване на доставките на стоките. Уведомлението по предходното изречение следва да съдържа информацията по чл. 4.2.1. или по чл. 4.2.2., в зависимост от характеристиките на доставяните стоки, предмет на конкретната заявка.

7.2. Да достави стоките в договорения срок и да ги предаде на крайните получатели.

7.3. Да предаде стоките, пакетирани и маркирани в съответния вид, количество и качество на мястото на доставяне.

7.4. При подписването на договора да представи:

 а) документи по чл. 112, ал. 1 от ЗОП**,** издадени от компетентните органи;

 б) гаранция за изпълнение, в една от формите, определени в чл. 111, ал. 5 от ЗОП, която се освобождава до 30 дни след приключване изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3 % от стойността на договора без ДДС и възлиза на .................... лева.

7.5. Да доставя изделия, които имат „СЕ“ маркировка, съгласно изискванията на действащото законодателство.

7.6. Да доставя стоките със сертификат за качество от производителя, издаден за всяка отделна партида.

7.7. Да доставя стоките със сертификат за анализ издаден от производителя, удостоверяващ датата на производство и срока на годност.

**VIII. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ**

8. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се задължава:

8.1. Да приеме доставените в срок и на място стоки, съответстващи по вид, количество и качество на описаното в настоящия договор.

8.2. Да заплати доставените стоки по реда на т. 3 от настоящия договор.

8.3. В случаите по чл. 4.2.2. от настоящия договор, при наличието на воля в тази насока, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да приеме стоките с остатъчен срок на годност по-малък от 75 % от обявения от производителя, като изпрати на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ писмено съгласие за приемане на конкретната доставка. В случаите на отказ от приемане на гореописаната стока, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ дължи уведомяване също.

8.4. След приключване изпълнението на договора да освободи гаранцията за изпълнение, без да дължи лихви за срока, през който средствата законно са престояли у него.

**IX. ПРИЕМАНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА СТОКИТЕ**

9.1. Приемането на стоките се извършва на мястото на доставяне от представител на крайните получатели.

9.2. ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ и представител на крайните получатели подписват приемателно-предавателен протокол, удостоверяващ получаването на стоките.

**Х. КАЧЕСТВО, ГАРАНЦИИ И СРОК НА ГОДНОСТ**

10.1. Качеството на стоките, предмет на настоящия договор, следва да отговаря на техническите стандарти на производителя, което се удостоверява със сертификат за качество, издаден от компетентен орган в страната на производителя.

10.2. Към датата на доставката, остатъчният срок на годност на стоките, предмет на настоящия договор, следва да бъде не по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя.

10.3. В случай на доставка на стоки с остатъчен срок на годност по–малък от 75% (седемдесет и пет процента) от обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да уведоми Възложителя за намерението си.

10.4 Доставка с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ. При липса на писмено съгласие или при получено от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ уведомление за отказ от приемане на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи плащане за доставените и получени от крайните получатели стоки. Последните подлежат на възстановяване по реда за рекламация на стоки с явни недостатъци, подробно разписан по-долу в Раздел ХІ от настоящия договор.

10.5. При доставка на медицински изделия с остатъчен срок на годност по-малък от 75 на сто от обявения от производителя, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка, както следва:

10.5.1. 74,99 % - 60 % - 5 % върху стойността на доставката;

10.5.2. 59,99 % - 50 % - 10 % върху стойността на доставката;

10.5.3. 49,99 % - 40 % - 20 % върху стойността на доставката;

10.5.4. 39,99 % - 30 % - 30 % върху стойността на доставката;

10.6. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното пристигане или приемане остатъчният срок на годност е по – малък от определения в т. 10.2. минимален срок на годност.

**ХІ. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ. РЕКЛАМАЦИИ**

11.1. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ може да предявява рекламации пред ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за:

а) количество, некомплектност на стоките или техническата документация и различен от указания в чл. 10.2. от настоящия договор остатъчен срок на годност (явни недостатъци);

б) качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на стоки не от договорения вид, посочен в чл. 1;

- при констатиране на дефекти при употреба на стоките.

11.2. Рекламации за явни недостатъци на стоките се правят от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, чрез крайните получатели на стоките, в момента на предаването им, за което се съставя протокол, подписан и от двете страни.

11.3. Рекламации за скрити недостатъци се правят през целия срок на годност на доставените стоки, като рекламацията се придружава задължително от констативен протокол, издаден от Изпълнителната агенция за лекарствата.

11.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ е длъжен да уведоми писмено ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за установените дефекти в 15 (петнадесет) дневен срок от констатирането им.

11.5. В рекламациите се посочва номерът на договора, точното количество на получените стоки с техния партиден номер, основанието за рекламация и конкретното искане на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

11.6. В 10 (десет) дневен срок от получаване на рекламацията, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ следва да отговори на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ писмено и конкретно дали приема рекламацията или я отхвърля.

11.7. При рекламация за явни недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаване на рекламацията за своя сметка и риск да достави на мястото на доставяне количеството липсващи в доставката/некомплектни/ или с различен от указания в чл. 10.2. от настоящия договор остатъчен срок на годност договорени стоки.

11.8. При рекламация за скрити недостатъци ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ е длъжен в едномесечен срок от получаването й да замени доставените недоговорени по вид/дефектни стоки за своя сметка и риск или по преценка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да върне съответната част от заплатената цена, ведно с дължимите лихви.

11.9. Изборът на посочените по-горе възможности да се върне съответната част от платеното или да се доставят нови стоки принадлежи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и се упражнява от него под формата на писмено уведомление до ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като разходите и рисковете по новото доставяне са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

11.10. Рекламираните стоки се съхраняват от съответния краен получател до уреждане на рекламациите.

**ХІІ. ОТГОВОРНОСТ ПРИ НЕИЗПЪЛНЕНИЕ**

12.1. За неизпълнение на задълженията си по настоящия договор с изключение на тези по т. 10.2. и т. 10.3., ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ дължи неустойка в размер на **0.7%** на ден върху стойността на неизпълненото в договорените срокове задължение, но не повече от **10%** (десет процента) от стойността на неизпълнението, както и обезщетение за претърпените действителни вреди в случаите, когато те надхвърлят договорената неустойка.

12.2. Когато при наличие на рекламации, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни задълженията си по раздел ХІ от настоящия договор в срок, същият дължи на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ неустойка в размер на **2 %** от цената на стоките, за които са направени рекламациите.

12.3. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ удовлетворява претенциите си относно неизпълнението на договора, както и за заплащане на неустойките от страна на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ като задържа гаранцията за изпълнение по чл. 7.4, буква „б“ от договора.

**XIII. ПРЕКРАТЯВАНЕ**

13.1. При виновна забава на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, продължила с повече от половината от срока за изпълнение на съответното задължение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да развали договора едностранно с 15**-**дневно писмено предизвестие.

13.2. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно и без предизвестие настоящия договор в случай на системно неточно изпълнение на задълженията от ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и предявени повече от три рекламации от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ по раздел ХІ.

13.3. В случай, че по отношение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ настъпят обстоятелствата по чл. 54 и чл. 55, ал. 1 от Закона за обществените поръчки, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да прекрати едностранно настоящия договор, без писмено предизвестие и без да дължи неустойки.

13.4. Извън горепосочените случаи действието на настоящия договор се прекратява:

- по взаимно съгласие на страните, изразено писмено;

- с изтичане на срока, за който е сключен;

- едностранно от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, с едномесечно писмено предизвестие, като в този случай възложителят не дължи плащане на неустойка, а само заплащане на цената на заявените и доставени по съответния ред стоки, предмет на настоящия договор;

**XІV. ФОРСМАЖОРНИ ОБСТОЯТЕЛСТВА**

14.1. Страните по настоящия договор не дължат обезщетение за понесени вреди и загуби, ако последните са причинени в резултат на непреодолима сила.

14.2. Ако страната, която е следвало да изпълни свое задължение по договора е била в забава, тя не може да се позовава на непреодолима сила.

14.3. „Непреодолима сила“ по смисъла на този договор е непредвидено и/или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на договора.

14.4. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички действия с грижата на добър стопанин, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата страна в 7-дневен срок от настъпването на непреодолимата сила. При неуведомяване се дължи обезщетение за настъпилите от това вреди. Непреодолимата сила се доказва от засегнатата страна със сертификат за форсмажор, издаден по съответния ред от компетентния орган в държавата, в която са настъпили форсмажорните обстоятелства.

14.5. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задълженията и свързаните с тях насрещни задължения се спира.

14.6. Не представлява „непреодолима сила“ събитие, причинено по небрежност или чрез умишлено действие на някоя от страните или техни представители и/или служители, както и недостига на парични средства на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**ХV. СПОРОВЕ**

15.1. Възникналите през времетраенето на договора спорове и разногласия между страните се решават чрез преговори между тях. Постигнатите договорености се оформят в писмена форма и се превръщат в неразделна част от договора.

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

**ХVІ. СЪОБЩЕНИЯ**

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

16.2. За дата на съобщението се смята:

* датата на предаването – при ръчно предаване на съобщението;
* датата на пощенското клеймо на обратната разписка – при изпращане по пощата;
* датата на приемането – при изпращане по факс или e-mail.

16.3. За валидни адреси за приемане на съобщения и банкови сметки, свързани с настоящия договор се смятат:

**ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ: ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:**

„......................“ Министерство на здравеопазването

гр. .... …….. гр. София 1000

ул............... № .. пл. „Света Неделя“ № 5

*тел........ тел........*

*факс........... факс...........*

*е-mail………….. е-mail…………..*

***Банкова сметка Банкова сметка***

ТБ .... БНБ Централно управление

IBAN .... IBAN: BG83 BNBG 9661 3000 1293 01,

BIC код ..... BIC код на БНБ – BNBG BGSD

16.4. При промяна на посочения по чл. 16.3. адрес съответната страна е длъжна да уведоми другата в тридневен срок от промяната.

**ХVІІ. ДРУГИ УСЛОВИЯ**

 17.1. Правата и задълженията по настоящия договор не могат да се прехвърлят едностранно на трети лица и подобни актове не пораждат правно действие без писменото съгласие на другата страна, освен в случаите на обезпечаване (гарантиране) на задължения по банкови кредити.

 17.2. За неуредените въпроси в настоящия договор се прилага действащото българско законодателство.

**ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ**

17.3. При подписването на този Договор, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ представя на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ гаранция за изпълнение в размер на 3 % (три на сто) от Стойността на Договора без ДДС, а именно ……… (…………………………) лева („Гаранцията за изпълнение“), която служи за обезпечаване на изпълнението на задълженията на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ по Договора.

17.4. В случай на изменение на Договора, извършено в съответствие с този Договор и приложимото право, включително когато изменението е свързано с индексиране на Цената, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава да предприеме необходимите действия за привеждане на Гаранцията за изпълнение в съответствие с изменените условия на Договора, в срок до 15 (петнадесет) дни от подписването на допълнително споразумение за изменението.

17.5. Действията за привеждане на Гаранцията за изпълнение в съответствие с изменените условия на Договора могат да включват, по избор на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:

1. внасяне на допълнителна парична сума по банковата сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ и/или;

2. предоставяне на документ за изменение на първоначалната банкова гаранция или нова банкова гаранция; и/или

3. предоставяне на документ за изменение на първоначалната застраховка или нова застраховка.

17.6. Когато като Гаранция за изпълнение се представя парична сума, сумата се внася по следната банкова сметка на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:

Банка: БНБ ЦЕНТРАЛНО УПРАВЛЕНИЕ

BIC: BNBG BGSD;

IBAN: BG21 BNBG 9661 3300 1293 01.

17.7. Когато като гаранция за изпълнение се представя банкова гаранция, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предава на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ оригинален екземпляр на банкова гаранция, издадена в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, която трябва да бъде безусловна и неотменима със срок на валидност най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане срока на договора и изискуема при първо писмено поискване, в което Възложителят заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по Договора за възлагане на обществената поръчка.

17.8. Банковите разходи по откриването и поддържането на Гаранцията за изпълнение във формата на банкова гаранция, както и по усвояването на средства от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, при наличието на основание за това, са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

17.9. Когато като Гаранция за изпълнение се представя застраховка, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ предава на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ оригинален екземпляр на застрахователна полица. Тя трябва да обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, със срок на валидност най-малко 30 (тридесет) дни след изтичане срока на договора. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на изпълнителя по договора, да бъде безусловна, неотменима и изискуема при първо писмено поискване, в което възложителят заяви, че изпълнителят не е изпълнил задължение по Договора за възлагане на обществената поръчка.

17.10. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, при наличието на основание за това, са за сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ.

17.11. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ освобождава Гаранцията за изпълнение в срок до 30 (тридесет) дни след приключване на изпълнението на Договора и окончателно приемане на Услугите в пълен размер, ако липсват основания за задържането от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на каквато и да е сума по нея.

17.12. Освобождаването на Гаранцията за изпълнение се извършва, както следва:

1. когато е във формата на парична сума – чрез превеждане на сумата по банковата сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ;

2. когато е във формата на банкова гаранция – чрез връщане на нейния оригинал на представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или упълномощено от него лице;

3. когато е във формата на застраховка – чрез връщане на оригинала на застрахователната полица/застрахователния сертификат на представител на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или упълномощено от него лице.

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

17.14. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да задържи съответна част и да се удовлетвори от Гаранцията за изпълнение, когато ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ не изпълни някое от неговите задължения по Договора, както и в случаите на лошо, частично и забавено изпълнение на което и да е задължение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, като усвои такава част от Гаранцията за изпълнение, която съответства на уговорената в Договора неустойка за съответния случай на неизпълнение.

17.15. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да задържи Гаранцията за изпълнение в пълен размер, в следните случаи:

1. при пълно неизпълнение, в т.ч. когато доставките не отговарят на изискванията на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, и разваляне на Договора от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ на това основание;

2. при прекратяване на дейността на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ или при обявяването му в несъстоятелност.

17.16. Във всеки случай на задържане на Гаранцията за изпълнение, ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ уведомява ИЗПЪЛНИТЕЛЯ за задържането и неговото основание. Задържането на Гаранцията за изпълнение изцяло или частично не изчерпва правата на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ да търси обезщетение в по-голям размер.

17.17. Когато ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ се е удовлетворил от Гаранцията за изпълнение и Договорът продължава да е в сила, ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ се задължава в срок до 15 (петнадесет) дни да допълни Гаранцията за изпълнение, като внесе усвоената от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ сума по сметката на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ или предостави документ за изменение на първоначалната банкова гаранция или нова банкова гаранция, съответно застраховка, така че във всеки момент от действието на Договора размерът на Гаранцията за изпълнение да бъде в съответствие с 17.3. от Договора.

17.18. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не дължи лихва за времето, през което средствата по Гаранцията за изпълнение са престояли при него законосъобразно.

**XVІІІ. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

 18.1. При съставянето на настоящия договор се представиха следните документи, които са неразделна негова част:

* Решения № РД–11–............. г. на възложителя за определяне на ИЗПЪЛНИТЕЛ на обществена поръчка;
* Документи по чл. 112, ал. 1 от ЗОП;
* Гаранция за изпълнение;
* Ценово предложение.

 18.2. Настоящият договор се състави в три еднообразни екземпляра на български език – един за ИЗПЪЛНИТЕЛЯ и два за ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

**ВЪЗЛОЖИТЕЛ: ИЗПЪЛНИТЕЛ:**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**КИРИЛ АНАНИЕВ**

**МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**МАРИЯ БЕЛОМОРОВА**

**ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ „БФ“**