

ДО
ПРЕДСЕДАТЕЛЯ
НА ДЪРЖАВНА АГЕНЦИЯ
„ДЪРЖАВЕН РЕЗЕРВ И
ВОЕННОВРЕМЕННИ ЗАПАСИ“
ГР.СОФИЯ,
УЛ. МОСКОВСКА №3

Образец № 3

ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

За изпълнение на обществена поръчка с предмет „Доставка на медицински изделия“

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ПРЕДСЕДАТЕЛ,

С настоящото представяме нашето техническо предложение за изпълнение на обявената от Вас обществената поръчка с горепосочения предмет, както следва:

№	НАИМЕНОВАНИЕ	Ед. мярка	К-во	Кат. №, стр. от каталога	Наименование /търговско наименование (предложение на участника)	Технически характеристики	Производител
1	2	3	4	6	7		8
1.	Тестове за първична диагностика за СПИН HIV-1+HIV-2Ag/Ат - да могат да се изработват на наличната в ЦТХ апаратура, да бъдат на принципа на хамилуминисценция и резултатите да бъдат готови до 30-та минута от началото на зареждане на пробите;	бр. теста/ изслед- вания	3 000	Кат. №: 4J2737; Каталог стр. № 4	ARC HIV COMBO RGT 500 TEST	Тестът ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo е хемилуминисцентен имуноанализ с магнитни микрочастици (СМИА) за едновременна качествена детекция за наличието на HIV p24 антиген и антитела срещу човешки имунодефицитен вирус тип 1 и/или тип 2 (HIV-1/HIV-2) в човешки serum или плазма. Тестът ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo се използва като помошно средство при диагностика на HIV-1/HIV-2 инфекции и като скрининг-тест за	Абот ГмбХ & Ко. КГ Германия

€00000

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

						превенция предаването на HIV-1/ HIV-2 на реципиенти на кръв, кръвни компоненти, клетки, тъкани и органи.	
2.	Тестове за първична диагностика за HCV At - да могат да се изработват на наличната в ЦТХ апаратура, да бъдат на принципа на хамилуминисценция и резултатите да бъдат готови до 30-та минута от началото на зареждане на пробите;	бр. теста/ изслед- вания	3 000	Кат. № <u>6C3737;</u> Каталог стр. 3	ARC ANTI HCV RGT 500 TEST	Тестът ARCHITECT Anti-HCV е хемилуминисцентен имуноанализ с магнитни микрочастици (CMIA) за качествена детекция на наличието на антитяло срещу вируса на хепатит С (анти-HCV) в човешки serum или плазма. Тестът ARCHITECT Anti-HCV се използва като помошно средство при диагностика на инфекция с хепатит С и като скрининг-тест за превенция предаването на вируса на хепатит С (HCV) на реципиенти на кръв, кръвни компоненти, клетки, тъкани и органи.	Абот ГмбХ & Ко. КГ Германия
3.	Тестове за първична диагностика на HCV Ag- да могат да се изработват на наличната в ЦТХ апаратура, да бъдат на принципа на хамилуминисценция и резултатите да бъдат готови до 38-та минута от началото на зареждане на пробите;	бр. теста/ изслед- вания	3 000	Кат. № <u>6L4729;</u> Каталог стр. 4	DS ARC HCV AG RGT 100T	Тестът ARCHITECT HCV Ag е хемилуминисцентен имуноанализ с магнитни микрочастици (CMIA) за количествена детекция на наличието на сърцевинен антиген на вируса на хепатит С в човешки serum и плазма.	Абот ГмбХ & Ко. КГ Германия
4.	Тестове за първична диагностика на хепатит В /HBsAg/ да могат да се изработват на наличната в ЦТХ апаратура, да бъдат на принципа на хамилуминисценция и резултатите да бъдат готови	бр. теста/ изслед- вания	3 000	Кат. № <u>2G2235;</u> Каталог стр. 4	ARC HBSAG QUAL II RGT 500 TEST	Тестът ARCHITECT HBsAg Qualitative II е хемилуминисцентен имуноанализ с магнитни микрочастици (CMIA) за качествена детекция на повърхностния антиген на хепатит В (HBsAg) в човешки serum и плазма. Тестът ARCHITECT	Абот Диагностична дивизия Ирландия

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

000004

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от 33ЛД

	до 30-та минута от началото на зареждане на пробите;					HBsAg Qualitative II се използва като скрининг-тест за превенция предаването на HBV на реципиенти на кръв, кръвни компоненти, клетки, тъкани и органи.	
5.	Специфични тестове за първична диагностика на сифилис IgM/IgG - да могат да се изработват на наличната в ЦТХ апаратура, да бъдат на принципа на хамилуминисценция и резултатите да бъдат готови до 30-та минута от началото на зареждане на пробите;	бр. теста/изследвания	3 000	Kat. № 8D0639; Каталог стр. 5	ARC SYPHILIS TP RGT 500 RF	Тестът ARCHITECT Syphilis TP е хемилуминисцентен имуноанализ с магнитни микрочастици (СМПА) за качествена детекция на наличието на антитела срещу Treponema pallidum (TP) в човешки serum или плазма. Тестът ARCHITECT Syphilis TP се използва като помошно средство за диагностика на инфекция със сифилис и като скрининг-тест за превенция предаването на Treponema pallidum на реципиенти на кръв, кръвни компоненти, клетки, тъкани и органи.	Абот ГмбХ & Ко. КГ Германия
6.	Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти А	мл	2 000	Kat. № 70501, Каталог стр. 2	Anti-A (ABO1)	Моноклонален тест реагент Анти-А	Диагаст
7.	Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти В	мл	2 000	Kat. № 70502, Каталог стр. 2	Anti-B (ABO2)	Моноклонален тест реагент Анти-В	Диагаст
8.	Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти А + В	мл	2 000	Kat. № 70503, Каталог стр. 2	Anti-AB (ABO3)	Моноклонален тест реагент Анти-AB	Диагаст
9.	Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти D (Rh1)	мл	2 000	Kat. № 71000, Каталог стр.3	Anti-D (RH1) IgM I	Моноклонален тест реагент Анти-D IgM	Диагаст
10.	Кръвногрупов тест реагент	мл	250	Kat. №	Anti-A1 lectin	Тест реагент Анти-A1	Сангвин

000005

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛДЗаличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛДЗаличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛДЗаличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

	анти А1			K1328, Каталог стр. 2			
11.	Кръвногрупов тест реагент анти Н	мл	150	Кат. № K1327, Каталог стр. 2	Anti-H	Тест реагент Анти-Н	Сангвин
12.	<p>Четворни пластмасови сакове, предназначени за вземане на кръв до 450 мл, с два вградени филтъра за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма.</p> <p>Да представляват четворна система от пластмасови сакове, която да съдържа 2 филтъра: един за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат и един за обезлевкоцитяване на тромбоцитен концентрат.</p> <p>Саковете да бъдат изработени от PVC; корпусът на филтрите да бъде изработен от поликарбонат (твърди филтри), а филтърната мембра на от полиестер;</p> <p>Обем, задържан на филтъра:</p> <ul style="list-style-type: none"> -филтър за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат: до 18ml - филтър за обезлевкоцитяване на тромбоцитен концентрат: до 	бр.	2 300	<p>Кат.№ RPT434CC L, Каталог/Техническа спецификация стр. 1</p>	Leucotrap RCPL	<p>Четворни пластмасови сакове, предназначени за вземане на кръв до 450 мл, с два вградени филтъра за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма. Представляват четворна система от пластмасови сакове, която съдържа 2 филтъра: един за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат и един за обезлевкоцитяване на тромбоцитен концентрат.</p> <p><u>Материал на саковете:</u> PVC</p> <p><u>Материал на корпуса на филтрите:</u> поликарбонат (твърди филтри)</p> <p><u>Материал на филтърната мембра:</u> полиестер.</p> <p><u>Обем, задържан на филтъра:</u> филтър за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат: 18ml филтър за обезлевкоцитяване на тромбоцитен концентрат: 7 ml</p> <p>Системата от сакове съдържа антикоагулационен разтвор CDP и кръвоконсервиращ разтвор SAG-M;</p> <p><u>Донорска игла:</u> 16 G, изработена от неръждаема</p>	Хемонетикс

000006

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

	<p>7 ml; Да съдържат антокоагулационен разтвор CDP и кръвоконсервиращ разтвор SAG-M; <u>Донорска игла:</u> да бъде не по-малка от 16 G и да бъде изработена от неръждаема стомана със силиконово покритие; <u>Тръбички:</u> да бъдат изработени от PVC и да бъдат съвместими с всички устройства за стерилен свързване.</p>				<p>стомана със силиконово покритие <u>Тръбички:</u> изработени от PVC и съвместими с всички устройства за стерилен свързване</p>	
--	---	--	--	--	--	--

Декларираме, че ще изпълним поръчката в пълно съответствие с изискванията на Възложителя, Техническата спецификация и законовите изисквания за този вид доставки.

Ако бъдем избрани за Изпълнител, ние ще уведомим Възложителя незабавно, ако настъпи някаква промяна в обстоятелствата, свързани с изпълнението на доставките, на всеки етап от изпълнението на договора.

Разбираме и приемаме, че всяка представена от нас неточна или непълна информация, може да доведе до нашето отстраняване от участие в настоящата процедура.

Декларираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с представената от нас оферта.

Декларирам, че предлаганите и доставени медицински изделия ще отговарят на изискванията заложени в чл. 82 от ЗМИ и имат остатъчен срок на годност не по-малко от 80% от обявения от производителя, към датата на доставката.

Декларирам, че предлаганите и доставени медицински изделия ще притежават "CE" маркировка върху тях, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ.

За медицинските изделия, произведени от производител, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство, съм упълномощен да дистрибутирам предлаганите медицински изделия, за което представям Оторизационно писмо /документ за упълномощаване/, издаден от фирмата/ите производител/и на медицински изделия или от техен „упълномощен представител“ по смисъла на чл. 10 ал. 2 от ЗМИ.

Доставените медицински изделия ще притежават Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган, за което представям копия на Декларации за съответствие на медицинските изделия по чл.14, ал.2 от ЗМИ.

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

000007

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Декларирам, че медицинските изделия, внасяни от трети държави спрямо ЕС и Европейското икономическо пространство, ще отговарят на чл. 16, ал. 2 от ЗМИ - върху опаковките и в инструкциите за употреба ще бъде допълнително изписано името и адресът на упълномощеният представител.

Декларираме, че сме съгласни с клаузите на приложения проект на договор.

Декларираме, че срокът на валидност на нашата оферта е **120 дни**, считано от датата, определена за краен срок за получаване на офертите.

Декларираме, че ако бъдем избрани за Изпълнител, ще доставим офертирани от нас медицински изделия до мястото посочено от Възложителя, а именно – Складова База Ботевград към ТД „ДР“ София, и в срок - **2 месеца от датата на сключване на договор**.

Декларираме, че сме съгласни с клаузите на приложения проект на договор.

Декларираме, че ако бъдем определени за изпълнител на обществената поръчка, при подписването на договора:

- ще изпълним задължението си по чл. 67, ал. 6 от ЗОП.
- ще представим определената гаранция за изпълнение на договора.

Гаранцията за изпълнение ще бъде под формата на **банкова гаранция, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя**

(*посочва се една от следните форми на гаранцията за изпълнение на договора: парична сума или банкова гаранция или застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя*)

Техническото ни предложение, съдържа:

- a) документ за упълномощаване, (*само в случай, че лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника*);
- б) декларация за конфиденциалност (*в случай, че е приложимо*);
- в) оторизационно писмо /документ за упълномощаване/
- г) заверено копие на декларация за съответствие на предлаганите мед.изделия;
- д) каталози (с отбелязани по подходящ начин страница и кат№ на предлаганите мед. изделия);
- е) инструкции за употреба на производителя с превод на български език;
- ж) друга информация и/или документи, изискани от възложителя - *посочват се конкретните други документи и информация които се прилагат, при положение, че има такива.*

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Заличено на основание
чл. 2, ал. 1 от ЗЗЛД

Всички представени документи представляват неразделна част от техническото ни предложение.

п

Дата 11/05/2018

Подпись:
/Мариела Спасова Гачевска/
/ име и печат/

000008