

ДО
 ПРЕДСЕДАТЕЛЯ
 НА ДЪРЖАВНА АГЕНЦИЯ
 „ДЪРЖАВЕН РЕЗЕРВ И
 ВОЕННОВРЕМЕННИ ЗАПАСИ“
 ГР. СОФИЯ 1000
 УЛ. „МОСКОВСКА“ № 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. | Тройни пластмасови сакове за кръво вземане с кръвоконсервиращ разтвор CPDA1 | бр. | 2 300 | Кат. № 811-4316, Каталог стр. 6 | Тройни пластмасови сакове за кръво вземане с кръвоконсервиращ разтвор CPDA1 | Троен пластмасов сак за кръво вземане с разтвор CPDA1. Конфигурация 450+300+400 мл. Обем на основен сак: 450 мл. Обем на кръвоконсервиращ разтвор CPDA 1: 63 мл. | Джей Ем Ес, Сингапур ПТЕ |
| 2. | Тройни пластмасови сакове за кръво вземане с кръвоконсервиращ разтвор CPDA1 и добавъчен разтвор SAGM и получаване на единица | бр. | 2 300 | Кат. № 811-8374, Каталог стр. 7 | Тройни пластмасови сакове за | Троен пластмасов сак за кръво вземане с разтвори CPD и | Джей Ем Ес, Сингапур ПТЕ |

| | | | | | | | |
|----|--|-----|-------|-----------------------------------|--|--|-----------|
| | еритроцитарен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма | | | | кръвовземане с кръвоконсервиращ разтвор CPDA1 и добавъчен разтвор SAGM и получаване на единица еритроцитарен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма | SAGM. Конфигурация 450+2x400 мл. Обем на основен сак: 450 мл. Обем на кръвоконсервиращ разтвор CPD: 63 мл. Обем на добавъчен разтвор SAGM: 100 мл. | |
| 3. | Четворни пластмасови сакове за кръвовземане с един вграден филтър за обезлевокоцитяване на цяла кръв и получаване на обезлевокоцитен еритроцитарен концентрат и плазма. Да съдържат антикуагулационен разтвор CPD и кръвоконсервиращ разтвор SAGM. | бр. | 2 000 | Кат. № FQE6280 LU, Каталог стр. 1 | Четворни пластмасови сакове за кръвовземане с един вграден филтър за обезлевокоцитяване на цяла кръв и получаване на обезлевокоцитен еритроцитарен концентрат и плазма. Да съдържат антикуагулационен разтвор CPD и кръвоконсервиращ разтвор SAGM. | Четворен пластмасов сак с един филтър за филтриране на цяла кръв. Крайни продукти: обезлевокоцитени еритроцитарен концентрат и плазма. Обем на основен сак: 450 мл. Обем на кръвоконсервиращ разтвор CPD: 63 мл. Обем на добавъчен разтвор SAGM: 100 мл. Филтър: Leucoflex LXT | Макофарма |

Заличено на основание
ЗЗЛД

2

| | | | | | | | |
|----|--|-----|-------|--------------------------------|--|--|--------------------|
| 4. | Четворни пластмасови сакове за кръво вземане с два вградени филтъра за обезлеукоцитяване на цяла кръв и получаване на обезлеукоцитен еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма с CPD + SAGM. | бр. | 3 000 | Кат. № PQ31850, Каталог стр. 1 | Четворни пластмасови сакове за кръво вземане с два вградени филтъра за обезлеукоцитяване на цяла кръв и получаване на обезлеукоцитен еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма с CPD + SAGM, Composelect | Четворен пластмасов сак с два филтъра за обезлеукоцитяване. Крайни продукти: обезлеукоцитени еритроцитарен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма. Обем на основен сак: 450 мл. Обем на кръвоконсервиращ разтвор CPD: 63 мл. Обем на добавъчен разтвор SAGM: 100 мл. Филтри: RCC+PLT flexible | Фрезениус Каби |
| 5. | Плочки- гел карти за определяне на кръвни групи, антитела и съвместимост с 6 гнезда | бр. | 1 536 | Кат. № K7000, Каталог стр. 1 | Плочки- гел карти за определяне на кръвни групи, антитела и съвместимост с 6 гнезда, Cellbind Screen | Универсална карта Cellbind с 6 гнезда за всички серологични тестове, включително определяне на кръвна група, кръстосано определяне, скрининг на антитела, идентификация на антитела, съвместимост и ДАТ. Всяка колона съдържа анти-IgM, анти-IgG, и анти- | Сангвин Риейджънтс |

| | | | | | | C3d | |
|------|---|-----|-------|--------------------------------|---|---|--------------------|
| 5.1. | Разтвор за определяне на кръвни групи, анти тела и съвместимост за карти с 6 гнезда | мл | 600 | Кат. № K7110, Каталог стр. 1 | Разтвор за определяне на кръвни групи, анти тела и съвместимост за карти с 6 гнезда, Cellbind LISS | Разтвор за определяне на кръвни групи, анти тела и съвместимост за карти с 6 гнезда, Cellbind LISS, 100 мл. | Сангвин Риейджънтс |
| 6. | Плочки- гел карти за определяне на кръвни групи, антитела и съвместимост с 8 гнезда | бр. | 1 550 | Кат. № 210343, Каталог стр. 15 | Плочки- гел карти за определяне на кръвни групи, антитела и съвместимост с 8 гнезда, DG Gel Neutral | Гел-карта с 8 гнезда за тестове с физиологичен разтвор и ензиматични тестове. Тестовете използващи техники с физиологичен разтвор и ензиматични методи включват: скрийнинг и идентификация на неочаквани антитела, тестове за съвместимост, автоконтроли, типизиране на червени кръвни телца и определяне на АВ0 група. | Диагностик Грифолс |
| 6.1. | Разтвор за определяне на кръвни групи, анти тела и съвместимост за карти с 8 гнезда | мл | 600 | Кат. № 210354, Каталог стр. 22 | Разтвор за определяне на кръвни групи, анти тела и съвместимост | Разтвор използван за изготвяне на суспензии за определяне на кръвни групи, анти | Диагностик Грифолс |

| | | | | | | | |
|-----|---|----|-----|------------------------------|---|---|---------|
| | | | | | за карти с 8 гнездаq DG Gel Sol | тела и съвместимост за карти с 8 гнезда. | |
| 7. | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А | мл | 300 | Кат. № 70501, Каталог стр. 1 | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А, Anti-A | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А предназначен за типизиране на еритроцити. Брой тестове: 1000. | Диагаст |
| 8. | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти В | мл | 300 | Кат. № 70502, Каталог стр. 1 | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти В, Anti-B | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти В предназначен за типизиране на еритроцити. Брой тестове: 1000. | Диагаст |
| 9. | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А + В | мл | 300 | Кат. № 70503, Каталог стр. 1 | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А + В, Anti-A,B | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти А + В предназначен за типизиране на еритроцити. Брой тестове: 1000. | Диагаст |
| 10. | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти D /Rh-1/ | мл | 300 | Кат. № 71000, Каталог стр. 1 | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти D /Rh-1/, Anti D (RH1) | Моноклонален кръвнoгруппов тест реагент анти D /Rh-1/ предназначен за типизиране на еритроцити. Брой тестове: 1000. | Диагаст |

Заличено на основание
ЗЗЛД

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 заложиени 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 "СЕ" 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.

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

Декларираме, че с подаването на настоящата оферта се счита, че се съгласяваме с всички условия на възложителя, в т.ч. с определения от него срок на валидност на офертите и с проекта 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 и чл. 112, ал. 1 от ЗОП.
- ще представим определената гаранция за изпълнение на договора.

Гаранцията за изпълнение ще бъде под формата на банкова гаранция.

(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)

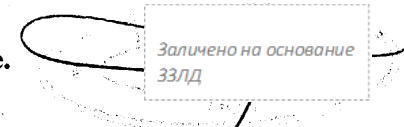
Техническото ни предложение, съдържа:

- а) декларация за конфиденциалност (в случай, че е приложимо);
- б) оторизационно писмо /документ за упълномощаване/
- в) заверено копие на декларация за съответствие на предлаганите мед. изделия;



- г) каталози (с отбелязани по подходящ начин страница и кат. № на предлаганите мед. изделия);
- д) инструкции за употреба на производителя с превод на български език;
- е) друга информация и/или документи, изискани от възложителя - *посочват се конкретните други документи и информация които се прилагат, при положение, че има такива.*

Всички представени документи представляват неразделна част от техническото ни предложение.



Дата 12.06.2019г.

Подпис:
/Мариела Гачевска/