ДО *Образец № 3*

**ПРЕДСЕДАТЕЛЯ**

**НА ДЪРЖАВНА АГЕНЦИЯ**

**„ДЪРЖАВЕН РЕЗЕРВ И**

**ВОЕННОВРЕМЕННИ ЗАПАСИ“**

**ГР.СОФИЯ,**

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. | Тестове за първична диагностика за СПИН HIV-1+HIV-2Ar/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 |  |  |  |  |
| 2. | Тестове за първична диагностика за HCV 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 |  |  |  |  |
| 3. | Тестове за първична диагностика на HCV Ar- 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 |  |  |  |  |
| 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 до 30-та минута от началото на зареждане на пробите; | бр. теста/ изслед-вания | 3 000 |  |  |  |  |
| 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/ изслед-вания | 3 000 |  |  |  |  |
| 6. | Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти А | мл | 2 000 |  |  |  |  |
| 7. | Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти В | мл | 2 000 |  |  |  |  |
| 8. | Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти А + В | мл | 2 000 |  |  |  |  |
| 9. | Моноклонален кръвногрупов тест реагент анти D (Rh1) | мл | 2 000 |  |  |  |  |
| 10. | Кръвногрупов тест реагент анти А1 | мл | 250 |  |  |  |  |
| 11. | Кръвногрупов тест реагент анти H | мл | 150 |  |  |  |  |
| 12. | Четворни пластмасови сакове, предназначени за вземане на кръв до 450 мл, с два вградени филтъра за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат, тромбоцитен концентрат и плазма.  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. Саковете да бъдат изработени от PVC; корпусът на филтрите да бъде изработен от поликарбонат (твърди филтри), а филтърната мембрана от полиестер;  Обем, задържан на филтъра: -филтър за обезлевкоцитяване на еритроцитен концентрат: до 18ml - филтър за обезлевкоцитяване на тромбоцитен концентрат: до 7 ml; Да съдържат антикоагулационен разтвор CDP и кръвоконсервиращ разтвор SAG-M;  Донорска игла:  да бъде не по-малка от 16 G и  да бъде изработена от неръждаема стомана със силиконово покритие; Тръбички:  да бъдат изработени от PVC и да бъдат съвместими с всички устройства за стерилно свързване. | бр. | 2 300 |  |  |  |  |

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 “СЕ” маркировка върху тях, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ.

Замедицинските изделия, произведени отпроизводител, 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 н*а 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 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 оферираните 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:

- щеизпълним 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 ...................................................................................................................................

(*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)* 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.*

**Всички представени документи представляват неразделна част от техническото ни предложение.**

Дата………………….. Подпис: …………………………  */ име и печат/*