

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				кръво вземане 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 кръво вземане 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 кръво вземане 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:

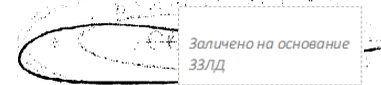
- ще изпълним задължението си по чл. 67, ал. 6 и чл. 112, ал. 1 от ЗОП.
- ще представим определената гаранция за изпълнение на договора.

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)

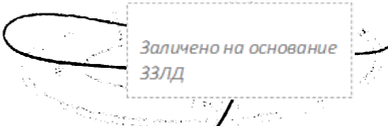
**Техническото ни предложение, съдържа:**

- 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/***