

**Предмет на поръчката е доставката на лабораторни реактиви за обезпечаване работата на Клинична лаборатория. Пълно описание на апаратурата и необходимите за нейното функциониране лабораторни реактиви по вид, количество и ориентировъчни разфасовки са дадени в Приложение Предмет на поръчката и технически спецификации, което е неразделна част от документацията за възлагане на поръчка. Всички предлагани продукти следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, където е приложимо, както и на други приложими към предмета на поръчката нормативни актове, БДС и действащите международни стандарти. Медицинските изделия трябва да притежават СЕ марка, валидна за срока на договора за възлагане на обществена поръчка. В случай, че предлаганите продукти, по съответните подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то изборният за изпълнител представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не ка**

И.Н.: 105287568

Приложени файлове:

- Обявление за приключване на договор за обществена поръчка.pdf (Приложенията са видими само за потребители с пълен достъп. Ако искате да ги разгледате, свържете се с нас.)
- Обява за събиране на оферти.zip (Приложенията са видими само за потребители с пълен достъп. Ако искате да ги разгледате, свържете се с нас.)
- Обявление за възлагане на обществена поръчка на стойност по чл. 20 ал. 3 или ал. 7 от ЗОП - Обява за събиране на оферти.pdf (Приложенията са видими само за потребители с пълен достъп. Ако искате да ги разгледате, свържете се с нас.)

Вид на поръчката	Доставки	Дата на публикация	09.11.24
Вид документ	Приключен договор	Процедура	Събиране на оферти с обява
Подвид на документа	Национално обявление	Възложител	ДИАГНОСТИЧНО - КОНСУЛТАТИВЕН ЦЕНТЪР XVII - СОФИЯ ЕООД
Прогнозна стойност	69 900 BGN	Прогнозна стойност EUR	35 754,48 EUR
Изпълнители	БИОМЕД ДИАГНОСТИКА ЕООД	Стойност на договора	59 864,29 BGN

---

Описание Предмет на поръчката е доставката на лабораторни реактиви за обезпечаване работата на Клинична лаборатория. Пълно описание на апаратурата и необходимите за нейното функциониране лабораторни реактиви по вид, количество и ориентировъчни разфасовки са дадени в Приложение Предмет на поръчката и технически спецификации, което е неразделна част от документацията за възлагане на поръчка. Всички предлагани продукти следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия, където е приложимо, както и на други приложими към предмета на поръчката нормативни актове, БДС и действащите международни стандарти. Медицинските изделия трябва да притежават CE марка, валидна за срока на договора за възлагане на обществена поръчка. В случай, че предлаганите продукти, по съответните подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то избраният за изпълнител представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като други продукти. Оферираният от участниците продукт трябва да са съвместими с наличната в Клинична лаборатория апаратурата за която са предназначени. Участникът избран за изпълнител следва да доставя реактивите, съгласно посочените в офертата му производител и каталожен номер. Неспазване на условието е основание за прекратяване на договора по вина на Изпълнителя и всички произтичащи от това последствия. Техническата спецификация се състои от номенклатури и подноменклатурни единици, съобразно приложената таблица към Техническата спецификация от настоящата документация. В нея се съдържат техническите характеристики, на които следва да отговарят предложенията на участниците. За доказване съответствието на оферираният изделия с изискванията на Възложителя, участниците следва да представят каталог от който по безспорен начин да се доказва техническото съответствие на реактивите с параметрите, заложи от Възложителя в техническата спецификация и съвместимостта с апаратурата на Възложителя, за която са предназначени. Посочените от Възложителя разфасовки са ориентировъчни. Във връзка със спецификата на дейност на Възложителя, същият поставя изискване предлаганите от участниците разфасовки на реактивите да не се различават съществено от посочените. Допуска се толеранс в предлаганите разфасовки от около  $\pm 15\%$ . Изискванията относно предлаганите разфасовки се налага с цел рационално използване на доставените реактиви, предвид неговия обем изследвания, произтичащ от факта, че Възложителят е ДКЦ, а не заведение за болнична помощ. Неспазване на изискването на Възложителя по отношение на предлаганата разфасовка е основание за отстраняване на участника от оценка и класиране!

---